(43)公開日 平成10年(1998)5月19日

(51) Int.Cl. ⁶	織別記号	FΙ	
A 6 1 K 31/505		A 6 1 K 31/505	
C 0 7 D 239/34	AAE	C 0 7 D 239/34	AAE
239/42	ABC	239/42	ABCZ
	ABE		AREZ

客査請求 未請求 請求項の数11 FD (全 44 頁)

(21)出願番号	特願平9-257573	(71)出願人	000002912
			大日本製薬株式会社
(22) 出願日	平成9年(1997)9月5日		大阪府大阪市中央区道修町2丁目6番8号
		(72)発明者	村田 晃哉
(31)優先権主張番号	特願平8-257704		大阪府泉大津市なぎさ町3番1-1009号
(32) 優先日	平8 (1996) 9月5日	(72)発明者	日野 克彦
(33)優先権主張国	日本 (JP)		奈良県生駒郡三郷町城山台3丁目8番11号
		(72)発明者	古川 清
			滋賀県滋賀郡志賀町小野水明2丁目12番地
			4
		(72)発明者	岡賃
			大阪府茨木市高田町17番26号
		(74)代理人	弁理士 吉岡 拓之
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 酢酸アミド誘導体からなる医薬 (57) 【要約】

【課題】 BZω₃ 受容体に選択的に作用すると共に優れた薬理作用を示し、不安関連疾患、うつ病、てんかんなどの中枢性疾患、或いリウマチなどの免疫性炎症疾患の治療薬及び予防薬として有用な医薬の提供。

【解決手段】 下記化1で表される酢酸アミド誘導体又 はその生理的に許容される酸付加塩からなる医薬。 【化1】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ R_5 & & & \\ R_6 & & & \\ \end{array}$$

(式中、Xは-O-Xは $-NR_4$ $\stackrel{\textbf{R}_6}{=}$ %、 R_1 は水素原 大、低級アルキル基等を、 R_2 は低級アルキル基、非態 後又は個後フェール基等を、 R_3 は水素原子、低級アル キル基等を、 R_4 は水素原子、低級アルトル基等を、 R_5 は水素原子、低級アルキル基、E ドロキン (低級) ア ルキル基等を、 R_a は水素原子、低級アルキル基、非置 機又は置機フェニル基等を、或いは R_a 及び R_a が一緒 になって $-(CH_a)$ n-(nit3,4,5 又は6) を意 味し、 R_c は水素原子、ハロゲン原子、低級アルコキシ 等を、 R_a は水素原子等を意味する。] 【特許請求の範囲】 【請求項1】 下記式 【化1】

【式中、Xは一〇一又は一NR。 ■を意味し、R、は水 素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基又はシクロ アルキル(低級) アルキル基を意味し、R。は低級アル キル基、シクロアルキル基、非酸換もしくは酸炭アェニ ル基又は非酸換もしくは置換フェニル(低級) アルキル 基を意味するか、或いはR,及びR。は精後する窒素原 子と一様になって下記式で寒される基を形成し、

【化2】

(式中、Aは単結合、- CH $_2$ ー、- O- 又は- NH- を意味し、 R_a 及び R_b は同- 又は異なって水薬原子又は妊娠灰アルキル基を意味するか、或いは Δ の単結合で、 R_a 及び R_b がそれぞれ 2 位及び3 位に位置するとき、2 位及び3 位の炭素原子と R_a 及び R_b が一緒になってフェニル後を予設してもよい。

 R_3 は水敷原子、低級アルキル基又はヒドロキン(低 級)アルキル基を意味し、 R_4 は水素原子又は低級アルキル基を意味するか、或いは R_3 及び R_4 はそれらが結合する炭素原子及び変素原子と一橋になってヒロリジン、ビペリジン又は 2、3 ージヒドロー 1H- (1-V) ドルペーシール機を形成し、 R_6 は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、ヒドロキシ(低級)アルキル基、第一型がインジルオキシ(低級)アルキル基、アシルオキシ(低級)アルキル基、ドリフルオロメチル基、ハロゲン原子、アシルオキン・(低級)アルキルス・ストリーストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリーストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリース・ストリーストリース・ストリース・ストリース・ストリース

(低級) アルキル基を意味し、R₆ は水素原子、低級ア ルキル基、トリフルオロメチル基又は非霊機もしくは置 機フェニル基を意味するか、或いはR₅ 及びR₆ は一緒 になってー (CH₂)nー (ここにおいて、ntt3、4、 う 又は6を意味する)を形成し、R₇ は水素原子、ハロ ゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキン基、トリフ ルオロメチル基、ヒドロキシ基、アミノ基、モッもしく はジ艦級アルキルアミノ基、シアノ基又はニトロ基を意 映し、R₆ は木素原子、ハロゲン原子、艦級アルキル基 又は艦級アルコキシ基を意味する。] で表される酢酸ア ミド誘導体又はその生理的に許容される酸付加塩からな スに家

【請求項2】 R,及びR。が同一又は異なって低級アルケル本ル基であるか、R,が低級アルケル基スはシクロアルキル 低級)アルキル基であり、 R_2 が非限換もしくは置換フェニル基であるか、或いは R,及び R_2 が非限換もしくは置換フェニル基であるか、或いは R1、及び R_2 が解検する塗業原子と一緒になって下記式 $\{(K3)\}$

(式中、A' は $-CH_2$ - 又は-O-を意味し、 R_a' 及び R_b' は同一又は異なって低級アルキル基を意味する。) で表される基である請求項 1 記載の化合物からなる接塞。

$$\begin{array}{c|c} & R_3 \\ X - CH - CO - N \\ R_2 \\ & R_3 \\ \end{array}$$

(式中、X'は一〇-又は一NR。」一を意味し、R, ' 及びR。は共にエチル基又はプロビル基を意味するか、 家いはR、ドはメチル基、エチル基、プロビル基、アリル 基又はシクロプロビルメチル基を、R。はフェニル基又 は4 ーハロゲノフェニル塞又は4 ーメトキンフェニル基 を意味し、R。は木素原子を意味し、R。」、が木素原 子、メチル基又はエチル基を意味し、R、は大素原子、 ハロゲン原子、メトキシ基、トリフルオロメチル基、ア ミノ基又はニトロ基を意味する。) で表される酢酸アミ ド誘導体又はその生理的に許容される酸付加塩からなる 医薬。

【請求項5】 2-[2-(4-クロロフェニル)-5,6-ジメチルー4-ピリミジニルアミノ]-N-メ チル-N-フェニルアセトアミド

2- [2- (4-クロロフェニル) -5, 6-ジメチル -4-ピリミジニルアミノ] -N, N-ジプロピルアセ トアミド、

2-[2-(4-クロロフェニル)-5,6-ジメチル -4-ピリミジニルアミノ]-N,N-ジエチルアセト アミド

N- (4-クロロフェニル) -N-メチル-2- (5, 6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジニルアミ ノ) アセトアミド、

2-[2-(4-クロロフェニル)-5,6-ジメチル -4-ピリミジニルアミノ]-N-(4-フルオロフェ ニル)-N-メチルアセトアミド、

2-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジニルアミノ)-N-フェニル-N-プロピルアセトアミ

2-[2-(4-クロロフェニル) -5, 6-ジメチル -4-ピリミジニルアミノ] -N-エチル-N-フェニ ルアセトアミド.

2 - 【メチルー(2 - (4 - クロロフェニル) - 5,6 - ジメチルー 4 - ピリミジニル】 アミノ】 - N - フェニ ルー N - プロビルアセトアミド、及び2 - 〔5,6 - ジ メチルー 2 - (4 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - ピリミジニルアミノ】 - N、N - ジプロビルアセトア ミドから選ばれるいずれかの化合物又はその生理的に許 容される個性が塊からなる医薬。

【請求項6】 2 − [2 − (4 − クロロフェニル) − 5, 6 − ジメチルー 4 − ピリミジニルアミノ] − N − (4 − メトキシフェニル) − N − メチルアセトアミドス はその生型的に許容される酸仲加塩からなる医薬。 【請求項7】 請求項1 ∼ 5 のいずれか1 項に配動の化

【請求項7】 請求項1~5のいずれか1項に配載の化 合物又はその生理的に許容される酸付加塩を有効成分と する不安関連疾患治療薬。

【請求項8】 2- [2-(4-クロロフェニル) - 5,6-ジメチルー4-ピリミジニルアミノ] - N-(4-メトキシフェニル) - N-メチルアセトアミド又 はその生理的に許容される酸付加塩を有効成分とする不安関連疾患治療薬。

【請求項9】 請求項1~5のいずれか1項に記載の化 合物又はその生理的に許容される酸付加塩を有効成分と する免疫性炎症疾患治療薬

【請求項10】 2-〔5,6-ジメチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミジニルアミ ノ]-N,N-ジプロピルアセトアミド又はその生理的 に許容される酸付加塩を有効成分とする免疫性炎症疾患 治療薬

【請求項11】 N, N-ジメチル-2-(5, 6-ジ メチル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4 -ピリミジニルアミノ]アセトアミド、

N, Nージエチルー2 - [5, 6ージメチルー2 - (4 ートリフルオロメチルフェニル) - 4 - ピリミジニルア ミノ] アセトアミド、及び2 - [メチルー (5, 6ージ メチルー2 - (4ートリフルオロメチルフェニル) - 4 ーピリミジニル] アミノ] - N, Nージプロピルアセト アミドから避社れるいずれかの化合物又はその生理的に 許容される酸付加塩を有効成分とする免疫性炎症疾患治 療塞。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】 本発明は、末梢型ベンソジア ゼピン要容体に選択的に作用する新規な酢酸テミド誘導 体、更に陣しくは2ーフェニルー 4ーピリミジニアン ノ節分又は2ーフェニルー4ーピリミジニルオキシ部分 を有する酢酸アミド誘導体からなる医薬に関する。

[0002]

【従来の技術】ヒトを含む哺乳類の中枢神経系には、3 つのベンゾジアゼピン (以下、「BZ」と略記すること もある) 認識部位があり、それぞれ「中枢型 (ω , ω 。) 」及び「末梢型 (ω。) 」ベンゾジアゼピン受容体 と称されている(以下、それぞれ「BZω,受容体」, 「BZω。受容体」及び「BZω。受容体」と称するこ ともある)。このうち末梢型BZ受容体は、末梢の組織 や器官では偏在的な分布(腎臓、肝臓、心臓等)を示 し、特に、副腎や睾丸等の内分泌系臓器や肥満細胞、リ ンパ球、マクロファージ、血小板等の生体炎症免疫機構 に深く関わる細胞に高密度に存在することから、最近、 その生理的役割への関心が高まっている。一方、脳では グリア細胞のミトコンドリア際に多く存在し、コレステ ロールのミトコンドリア膝内への取り込みに関与し、プ レグネノロンを経てニューロステロイドと称されるアロ プレグナノロンやアロテトラヒドロデオキシコルチコス テロン (THDOC)

等への生合成経路に影響を与える と考えられている。従って、末梢型BZ受容体を刺激す ると、脳内でのニューロステロイドの生成が促進され、 y-アミノ酪酸(以下、「GABA」と略記することも ある) a 受容体に存在するニューロステロイドに特異な 認識部位への結合機構を介してCIイオンチャネル開口 過程に影響を与えると考えられている「Romeo、E. ら、 J. Pharmacol. Exp. Ther., 262, 971-978 (1992) \$ 昭1.

【0003】非B2骨格を有し、末梢型BZ姿容体に対して選択的に親和性を示す化合物は、特開昭58-20 1756号公報で報告されて以来、特許出願等において相当数報告されている。しかし、医薬品として実用化さ れている化合物はない。

【0004】非BZ骨格を有し、末格型BZ受容体に対 して選択的護和性を示す化合物としては、上記の他に例 えば、特開館82-5946号公徽及び特開平2-32 058号公線に記載されている化合物が知られている。 時開館82-5946号公線には、下記式で表れるア ミド類が末梢型BZ受容体類と結合し、抗不安剤、鎮原 剤及び抗炭ル産剤、或びに免疫欠構症状の治療薬として 有用であると記載されている。

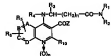
【0005】 【化5】

$$\bigvee_{\mathbf{A}} \begin{matrix} \mathbf{X} - (\mathbf{C}\mathbf{H}_2)_n - (\mathbf{C}\mathbf{H})_m - \mathbf{C}\mathbf{O} - \mathbf{N} \\ \mathbf{R} \end{matrix}$$

【0006】〔式中、Aは窒素原子又は=CH-を示 し、Bは窒素原子又は=CH-を示し、V及びWは、同 一であってもまたは異なっていてもよく、水素、ハロゲ ン、それぞれ炭素数が1~3のアルキルもしくはアルコ キシ等であり、ZはBに関してオルトまたはパラ位置で 結合されており、そしてフェニル、チエニル、ピリジル を示すか、またはハロゲン、それぞれ炭素数が1~4の アルキルおよびアルコキシ、トリフルオロメチル並びに ニトロから選択される1個もしくは2個の置換基により 置換されたフェニルを示し、鎖-X-(CH。) n-(CHR) m-CONR, R。はBに関してオルトまた はパラ位置で結合されており、Rは水素または炭素数が 1~3のアルキルを示し、R、およびR。は、同一であ ってもまたは異なっていてもよく、それぞれ炭素数が1 ~6の線状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数が3~ 6のシクロアルキル、フェニル、それぞれアルキル基の 炭素数が1~3でありそしてシクロアルキルの炭素数が 3~6であるフェニルアルキルもしくはシクロアルキル アルキル、または二重結合が窒素原子に関して1,2-位置に置かれていない炭素数が3~6アルケニルを示 し、R1 およびR2 は、それらが結合している窒素原子 と一緒になって、ピロリジン、ピペリジン、モルホリン またはチオモルホリン環を形成することもでき、Xは一 CHR。-、-NR, -、-SO-、-SO。-、酸素 または硫黄を示し、R3 は水素原子または炭素数が1~ 3のアルキルを示し、 R_a は炭素数が $1\sim3$ のアルキル を示し、mは0または1であり、そしてnは0、1また は2であり、但し条件として、Xが-SO-、-SO。 -または-NR₄ -を示す時には、m+nの合計は少な くとも1に等しく、そしてAおよびBがそれぞれ窒素原 子を示しそしてZがBに関してパラ位置にある時には、 Xは-CHR。-ではなく、そして、Aが-CH-を示 し、Bが窒素を示し、ZがBに関してオルト位置にあ り、Xが酸素を示し、そしてRが水素を示す時には、m +nの合計は1以外であり、しかも2-フェニルー4ー キノリルーN, Nージメチルカルバメートを除外す z 1

【0007】特開平2-32058号公報には、下記式で表される4-アミノ-3-カルポキシキノリン類がインビトでおよびインビボで末指費BZ受害体に対し親和性を有し、ヒトの心臓血管疾患の防止および治療、または抗アレルギー薬として、および感染症状の予防もしくは治療、または不安症状の治療に使用できると記載されている。

【0008】



【0009】 〔式中、R, およびR。 はそれぞれ水素、 $C_1 - C_6$ OPN+N, $bl< dC_2 - C_6$ OPN+Cル、フェニルもしくはベンジルから選ばれるか、または R,およびR。は、それらが結合している窒素原子とと もに、 $C_A - C_B$ の飽和異項環を形成し、 R_B は水素、 $C_1 - C_2$ OTN+N, Z=N+1ェニルアルキルから選ばれ、R4 は水素、またはC1-C。のアルキルから選ばれ、R。およびR。は、それぞ れ、水素もしくはハロゲン、C₁ -C₃ のアルキルもし くはアルコキシ、ニトロもしくはトリフルオロメチルか ら選ばれるか、または一体となりメチレンジオキシ基を 形成し、ZはOR、〔式中R、は水素またはC、-C。 のアルキルから選ばれる〕; NRg Rg 〔式中、Rg お よびR。はそれぞれ、水素、C₁ - C₄ のアルキル、フ ェニルもしくはベンジルから選ばれる〕;C, -C₄の アルキル;ベンジル;異項原子を有し、または有さない C4 - C6 のアリールである。R10は水素、C1 - C4 のアルキルまたはフェニル (ただし、Zがベンジルまた はアリールでないとき、R。はHでない。フェニル基お よびベンジル基はハロゲン、 $C_1 - C_3$ のアルコキシ、 アルキルもしくはチオアルキル、ニトロ、トリフルオロ メチルもしくはヒドロキシで置換されていてもよく、こ こでアルキルおよびアルコキシは直鎖、分枝、環状であ る)。nは0、1、または2、pは0または1、および 記号A、B、C、Dの1個はNであり、その他はCH、 またはA、B、C、DがそれぞれCHを表す。] 【0010】一方、2-フェニル-4-ピリミジニルア

【0010】一方、2-フェニル-4-ビリミジニルア ミノ部分を有する酢酸アミド誘導体はいくつか知られて いる。例えば、米国特許第3631036号明練書に は、2-(5-シアノ-2-フェニル-4-ビリミジニ ルアミノ)アセトアミドに代表される化合物が5-アミ ノー2, 6 - ジ置換-7 日- ピロロ [2, 3 - d] ピリ ミジン類の合成中間体として、また、米国物許第363 3 0 4 5 号明編書には2 - (5 - シアノー 6 - メチルア ミノー2 - フェニルー4 - ピリミジニルアミノ) アセト アミドに代表される化合物が4, 5 - ジアミノー7 日-ピロロ [2, 3 - d] ピリミジン類の合成中間体として 記載されているだけであり、それらの化合物の東理作用 については全く報告されていない。

【0 0 1 1 】 また、Phormazie、 35、537-538 (1988) に は、2 - (5 - アセチルー 6 - メチルー 2 - フェニルー 4 - ピリミジニルチオ) - N - (4 - クロロフェニル) アセトアミド及び2 - (5 - アセチルー 6 - メチルー 2 - フェニルー 4 - ピリミジニルチオ) - N - (4 - メチルー 2 - アェニルー 7 セトアミド代表されるいくつかの化合物が、チェノ [2, 3 - 4] ピリミジン誘導体の合成中間体として記憶されている。さらに、2 - (5 - アセチルー 6 - メチルー 2 - フェニルー 4 - ピリミジニルチオ) - N - (4 - クロロフェニル) アセトアミドはBeci llus subtilisに対して抗菌作用を示すと記載されている。 る。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、B Z ω 3 受容体に選択的かつ強力に作用する化合物からなる医 薬を得るべく鋭度研究を重ねた結果、後記式(I)で表 される酢酸アミド誘導体からなる医薬がこの目的に合致 することを見出し、本発明を完成した。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、下記式 (I) で表される酢酸アミド誘導体及びその生理的に許 容される酸付加塩(以下、「本発明に係わる化合物」と 称することもある)からなる医薬が提供される。 【0014】

【化7】

$$\begin{array}{c|c}
R_3 \\
-CH-CO-N \\
R_2
\end{array}$$

$$R_4 \\
R_6 \\
N \\
(1)$$

【0015】 (式中、Xは一の¹⁸ 又は一NR₄ 一を意味 し、R₁ は水薬原子、低級アルキル基、低級アルケニル 基又はシクロアルキル(低級)アルキル基を意味し、R₂ は低級アルキル基、シクロアルキル基、シ 2 は低級アルキル基、シクロアルキル基、非耐強もしく は置換フェニル基又は非置換もしくは置換フェニル(低 級)アルキル基を意味するか、或いはR₁ 及びR₂ は隣 接する窒素原子と一緒になって下記式で表される基を形 成し、

【0016】 【化8】



【0017】 (式中、Aは単結合、-CH。-、-O-又は-NH-を意味し、R. 及びR、は同一又は異なっ て水素原子又は低級アルキル基を意味するか、或いはA が単結合で、R。及びR。がそれぞれ2位及び3位に位 置するとき、2位及び3位の炭素原子とR。及びR。が 一緒になってフェニル環を形成してもよい。) R。は水 素原子、低級アルキル基又はヒドロキシ (低級) アルキ ル基を意味し、Raは水素原子又は低級アルキル基を意 味するか、或いはR。及びR。はそれらが結合する炭素 原子及び窒素原子と一緒になってピロリジン、ピペリジ ン又は2、3-ジヒドロ-1H-インドール環を形成 し、R。は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル 基、ヒドロキシ(低級)アルキル基、非置換もしくは置 換ベンジルオキシ(低級)アルキル基、アシルオキシ (低級) アルキル基、低級アルコキシ(低級) アルキル 基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、アミノ基、 モノもしくはジ低級アルキルアミノ基、アシルアミノ 基、アミノ(低級)アルキル基、ニトロ基、カルバモイ ル基、モノもしくはジ低級アルキルカルバモイル基、カ ルボキシル基、保護されたカルボキシル基、カルボキシ (低級) アルキル基又は保護されたカルボキシ (低級) アルキル基を意味し、Raは水素原子、低級アルキル 基、トリフルオロメチル基又は非置換もしくは置換フェ ニル基を意味するか、或いはR。及びR。は一緒になっ て- (CH₂)n- (ここにおいて、nは3, 4, 5又は 6 を意味する)を形成し、 R_7 は水素原子、ハロゲン原 子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、トリフルオロ メチル基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノもしくはジ低 級アルキルアミノ基、シアノ基又はニトロ基を意味し、 R。は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基又は低 級アルコキシ基を意味する。〕

【0018】式(1)で表される化合物の生理的に許多 おれる酸付加塩とは、酸付加塩を形成し得るに十分な塩 基度を有する場合の式(1)の化合物の生理的に許容さ れる酸付加塩を意味し、例えば、塩酸塩、臭化水素酸 塩、ョウ化水素酸塩、硫酸塩、シュウ酸塩、クエン酸 塩、高石酸塩、乳酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸 塩等の有酸酸塩が挙げられる。式(1)で表される化合 物及びその酸付加塩は水和物及び/又は溶媒和物の形で 存在することもあるので、これらの水和物及び溶媒和物 も本発明に既かる化合物に包含される。

【0019】式(I)の化合物は、場合により1個以上の不斉炭素原子を有し、また幾何異性を生ずることがある。従って、式(I)の化合物は、場合により2種以上

の立体異性体の形で存在し得る。これらの立体異性体、 その混合物及びラセミ体は本発明に係わる化合物に包含 される。

【0020】本明細書における用語を以下に説明する。 【0021】低級アルキル基及び低級アルキル部分は、 特に断らない限り炭素原子数1~6のものを意味し、直 鎖状又は分枝鎖状のいずれでもよい。「低級アルキル 基」の具体例としては、メチル、エチル、プロピル、イ ソプロピル、ブチル、イソプチル、ペンチル、ヘキシル が挙げられる。R₃、R₄、R₅、R₆、R₇及びR₈ の低級アルキル基としては炭素原子数1~4のものが好 ましい。「低級アルコキシ基」の具体例としては、メト キシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシが挙げられる。 「低級アルケニル基」とは、1-2位間以外に二重結合 を1個有する炭素原子数3~6のものを意味し、例えば アリル、2-ブテニルが挙げられる。「シクロアルキル 基」とは炭素原子数3~8のものを意味し、具体例とし てはシクロプロピル、シクロブチル、シクロベンチル、 シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチルが挙 げられる。「シクロアルキル(低級)アルキル基」と は、上記「シクロアルキル基」が置換している炭素原子 数1~4のアルキル基を意味し、例えばシクロプロピル メチル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシルメチル が挙げられる。「ハロゲン原子」とは、フッ素、塩素、 臭素、ヨウ素を意味する。 【0022】「非置換もしくは置換フェニル基」とは、

ハロゲン原子、 $C_1 \sim C_3$ アルキル、 $C_1 \sim C_3$ アルコキシ、トリフルオロメデル、アミノ、モノもしくはジ $(C_1 \sim C_3)$ アルキカアミノ、シアノ及びにトロから 遺ぼれる 1 個又は 2 個で置換されていてもよいフェニル 基を意味し、例えばフェニル 1 2 - 3 - 又は 4 - 2 - 2 - 3 - 又は 4 - 2 - 2 - 3 - 又は 4 - 2

[0023] [化9]



【0024】上記式で表される基の具体例としては、上記「非置換もしくは置換フェニル基」の部分で列挙した ものをそのまま挙げることができるが、好適な具体例と しては、フェニル、4 一又は3 一クロロフェニル、4 一 又は3 ープロモフェニル、4 一又は3 ーフルオロフェニ ル、4 ー メトキシフェニルを挙げることができる。「非 置換もしくは置換フェニル(低級)アルキル基」とは、 上述の「非常機もしくは置換フェニル基」で置換されて の炭素原子数1~4のアルキル基を意味し、例えばペ ンジル;2 ー、3 一又は4 ープルオロペンジル;4 ーメチ ルペンジル;3 一又は4 ープルオロペンジル;4 ーメチ ルペンジル;4 ーメトキシペンジル;フェネチル;2 ー (4 ークロロフェニル)エチルが挙げられる。

【0025】 Iヒドロキシ (低級) アルキル基」とは、 ヒドロキシ基で関換された炭素原子数1~4のアルキル 基を意味し、例えば、ヒドロキシメチル、2 ーヒドロキ シエチル、3 ーヒドロキシプロビルが挙げられる。「非 置換もしくは置換ペンジルオキシ(低級) アルキル基」 とは、ハロゲン、C1~C3 アルキル及びC1~C37 ルコキシから選ばれる1個欠は2億でフェエル部分が置 換されていてもよいペンジル基で置換されたヒドロキシ

(低級) アルキル基を意味し、例えばベンジルオキシメ チル: 2-. 3-又は4-クロロベンジルオキシメチ ル:3-プロモベンジルオキシメチル:4-フルオロベ ンジルオキシメチル: 2, 4-又は3, 4-ジクロロベ ンジルオキシメチル: 4-メチルベンジルオキシメチ ル:2-、3-マは4-メトキシベンジルオキシメチ ル;2-ベンジルオキシエチルが挙げられる。「アシル 基」とは、炭素原子数2~4のアルカノイル基又はハロ ゲン、C、~C。アルキルもしくはC、~C。アルコキ シで置換されていてもよいベンゾイル基を意味し、例え ばアセチル;プロビオニル;ベンゾイル;2-,3-又 は4-クロロベンゾイル: 2-、3-又は4-プロモベ ンゾイル:2-、3-又は4-フルオロベンゾイル:4 -メチルベンゾイル: 4-メトキシベンゾイルが挙げら れる。「アシルオキシ(低級)アルキル基」とは、上記 「アシル基」で置換されたヒドロキシ(低級)アルキル 基を意味し、例えばアセトキシメチル;ベンゾイルオキ シメチル: 4-クロロベンゾイルオキシメチル: 3-ブ ロモベンゾイルオキシメチル; 4-フルオロベンゾイル オキシメチル; 2-メチルベンゾイルオキシメチル; 4 -メトキシベンゾイルオキシメチルが挙げられる。「低 級アルコキシ(低級)アルキル基」とは、炭素原子数1 ~4のアルコキシで置換された炭素原子1~4のアルキ ル基を意味し、例えばメトキシメチル、エトキシメチ ル、2-メトキシエチル、3-メトキシプロピルが挙げ られる。

【0026】「モノもしくはご低級アルキルアミノ基」 とは、炭素原子数1~4のアルキル基が1個又は2個置 機しているアミノ基を意味し、例えばメチルアミノ、エ チルアミノ、プロビルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチ ルアミノ、ジプロビルアミノ、ジメチルアミノがチ げられる。「アシルアミノ無」とは、上述の「アシル 基」で置換されたアミノ基を意味し、例えばアセチルア ミノ、プロピオニルアミノ、ベンゾイルアミノ、4-ク ロロベンゾイルアミノ、4-フルオロベンゾイルアミノ が挙げられる。「アミノ(低級)アルキル基」とは、ア ミノ基で置換された炭素原子数1~4のアルキル基を意 味し、例えばアミノメチル、2-アミノエチル、3-ア ミノプロピルが挙げられる。「モノもしくはジ低級アル キルカルバモイル基」とは、炭素原子数1~4のアルキ ル基1個又は2個で置換されたカルバモイル基を意味 し、例えばメチルカルバモイル、ジメチルカルバモイ ル、ジエチルカルバモイル、ジプロピルカルバモイルが 挙げられる。「保護されたカルボキシル基」とは、加水 分解又は加水素分解により脱離し得る保護基、例えばC $_1 \sim C_4$ アルキル基又はハロゲン、 $C_1 \sim C_3$ アルキル 及びC、~C。アルコキシから選ばれる1個又は2個で 置換されていてもよいベンジル基で保護されたカルボキ シル基を意味し、具体例としてはメトキシカルボニル、 エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、ブトキシ カルボニル、ベンジルオキシカルボニル、4-クロロベ ンジルオキシカルボニル、4-フルオロベンジルオキシ カルボニル、4-メチルベンジルオキシカルボニル、4 ーメトキシベンジルオキシカルボニルが挙げられるが、 メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、ベンジルオ キシカルボニルが好ましい。「保護されたカルボキシ (低級) アルキル基」とは、上記「保護されたカルボキ シル基」で置換された炭素原子数1~4のアルキル基を

ーエトキシカルボニルエチルが挙げられる。 [0027] 本発明に係わる化合物のうちで好適なもの は、式(1)においてR, 及びR₂が同一又は異なって それぞれ低級アルキル基であるか、R, が低級アルキル 素、低級アルケール基又は20セアルキル (配級)アル キル基であって、R₂が非置検もしくは置換フェニル基 であるか、載いはR, 及びR₂が調接する意業原子と一 結になって下記式で考されるを必能し、

意味し、例えばメトキシカルボニルメチル、エトキシカ

ルボニルメチル、ベンジルオキシカルボニルメチル、2

[0028]

【化10】

【0029】 (式中、A' は $-CH_2$ -又は-O-を意味し、 R_a' 及び R_b' は同一又は異なって低級アルキル基を意味する。)

 $[0\,0\,3\,0]$ $R_{\rm S}$ が木素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ (低級) アルキル基、ハロゲン原子、アミノ基、アシルアミノ基、ニトロ基又は保護されたカルボキシ基であり、X、 $R_{\rm S}$ 、 $R_{\rm G}$ 、 $R_{\rm F}$ 、及び $R_{\rm S}$ が開起に同じもの

である化合物及びその生理的に許容される酸付加塩である

【0031】本発明に係わる化合物のうちで更に好適な ものは、式(I)において R_1 及び R_2 が同一又は異な ってそれぞれメチル基、エチル基、プロピル基、イソプ ロピル基又はブチル基であるか、或いはR、がメチル 基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、プチル 基、アリル基又はシクロプロピルメチル基であり、R。 がフェニル基又はハロゲンもしくはメトキシで置換され たフェニル基であり、Raが水素原子であり、Raが水 素原子、メチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基で あって、Rg がメチル基又はフェニル基であるか、或い はR_s 及びR_s が一緒になって- (CH_s) ₄ -を形成 し、R₇が水素原子、ハロゲン原子、C₁~C₂アルコ キシ基、トリフルオロメチル基、アミノ基又はニトロ基 であり、 R_8 が水素原子であり、X及び R_4 が前掲に同 じものである化合物及びその生理的に許容される酸付加 塩である。

 ${f I}$ 0 0 3 2 ${f I}$ 一 屋好適な化合物は、式(1)においてX ${f M}$ ${f N}$ ${f C}$ ${f N}$ ${f N}$

【0033】 特に好適な化合物としては、下記式 (I') 又は (I") で表される酢酸アミド誘導体及び その生理的に許容される酸付加塩が挙げられる。 【0034】

【化11】

【0035】 (式中、X'は一〇一又は一NR₄'' ーを 意味し、R,'及びR,'は共にエチル基又はプロビル基を 意味するか、或いはR,'はメチル基、エチル基、プロビ ル基、アリル基又はシクロプロビルメチル基を、R₂'は フェニル基又は4 ーハロゲノフェニル基又は4 4 メトキ シフェニル基を意味し、 R_3 'は木素原子を意味し、 R_4 ''は木素原子、メチル基とはエチル基を意味し、 R_7 'は木素原子、ハロゲン原子、メトキシ基、トリフルオロメチル基、アミノ基又はニトロ基を意味する。)

[0036]

【化12】

【0037】 (式中、 R_s は水素原子、メチル基又はエチル基を意味し、 R_1 、 R_2 、 R_7 は前掲に同じものを意味する。)

【0038】特に好適な化合物の具体例としては、例え ば次の化合物及びその生理的に許容される酸付加塩が挙 げられる。

【0039】2-[2-(4-クロロフェニル)-5, 6-ジメチルー4ーピリミジニルアミノ]-N, N-ジ プロピルアセトアミド、

【0040】2-〔2-(4-クロロフェニル)-5, 6-ジメチルー4ーピリミジニルアミノ〕-N, Nージ エチルアセトアミド、

【0041】2-[2-(4-クロロフェニル)-5, 6-ジメチル-4-ピリミジニルアミノ]-N-メチル -N-フェニルアセトアミド、

【0042】N- (4-クロロフェニル) -N-メチル -2- (5, 6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミ ジニルアミノ) アセトアミド、

【0043】2- [2-(4-クロロフェニル) -5, 6-ジメチル-4-ピリミジニルアミノ] -N-(4-フルオロフェニル) -N-メチルアセトアミド、

【0044】2-〔2-(4-クロロフェニル)-5, 6-ジメチル-4-ピリミジニルアミノ]-N-(4-メトキシフェニル)-N-メチルアセトアミド.

【0045】2-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジニルアミノ)-N-フェニル-N-プロピ ルアセトアミド

【0046】2-〔2-(4-クロロフェニル)-5, 6-ジメチルー4-ピリミジニルアミノ〕-N-エチル -N-フェニルアセトアミド、

【0047】2-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジニルオキシ)-N,N-ジプロピルアセトアミド.

【0048】2-(2,6-ジフェニル-4-ピリミジ ニルアミノ)-N,N-ジプロピルアセトアミド、

【0049】2-〔5,6-ジメチル-2-(4-トリ フルオロメチルフェニル)-4-ピリミジニルアミノ〕 -N,N-ジプロビルアセトアミド、

【0050】2-【2-(4-アミノフェニル)-5, 6-ジメチル-4-ピリミジニルオキシ】-N-エチル -N-フェニルアセトアミド、

【0051】N-(4-クロロフェニル)-N-メチル -2-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミ ジニルオキシ)アセトアミド、

【0052】2-(5,6-ジメチル-2-フェニルー 4-ピリミジニルオキシ) -N-フェニル-N-プロピ ルアセトアミド、及び

【0053】2- [メチルー〔2- (4-クロロフェニル) -5, 6-ジメチルー4ービリミジニル〕アミノ] -N-フェニルーN-プロビルアセトアミド。

【0054】式(1)の化合物に含まれる化合物の具体 例として、後記実施例の化合物に加えて下記表1~6で 表される化合物及びその生理的に許容される酸付加塩が 挙げられる。

【0055】なお、本明細書の表1~6並びに後記参考 例及び実施例において記載の簡略化のために、次のよう な略号を用いることもある。

【0056】Ac:アセチル基、

Me :メチル基、 Et :エチル基、

Pr :プロピル基、

i-Pr :イソプロピル基、 Bu :ブチル基、

i-Bu :イソプチル基、

 $\mathrm{CH}_2\Delta$:シクロプロピルメチル基、

Ph:フェニル基。

【0057】従って、例えばPh-4-Cl は4-クロロフェ ニル基、Ph-4-Fは4-フルオロフェニル基を表す。

[0058] 【化13】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ H_3C & & & \\ & & & \\ H_3C & & & \\ \end{array}$$

【0059】 【表1】

R ₁	R ₂	R,	х	R ₁	R ₂	R,	X
Me	Ph-2-F	Н	NH	Bu	Bu	4-0Ne	NH
Me	Ph-2-Br	н	NH	Me	Ph-3-F	4-0Ne	NH
		-		Et	Ph-4-F	4-0Ne	NH
i-Pr	i-Pr	4-C1	NH	Pr	Pr	4-0H	NH
Me	Ph-2-Cl	4-C1	NH	Me	Ph	4-NH ₂	NH
Me	Ph-3-F	4-C1	NH	_			
Et	Ph-4-Cl	4-C1	NH	Bu	Bu	н	NNe
Et	Ph-4-F	4-C1	NH	Me	Ph-4-C1	4-F	NMe
				Me	Ph-4-F	4-C1	NMe
Pr	Pr	2-Br	NH	_			
Pr	Pr	4-Br	NH	Pr	Pr	н	NEt
Bu	Bu	4-Br	NH	Pr	Pr	4-F	NE t
Me	Ph	4-Br	NH	Me	Ph	4-C1	NPr
Me	Ph	4-Br	NH				
Еt	Ph-4-Cl	4-Br	NH	Pr	Pr	4-NH ₂	0
				i-Pr	i-Pr	4-C1	0
Pr	Pr	3-F	NH	Bu	Bu	4-C1	0
Me	Ph	2-F	NH	_			
Me	Ph-2-CI	4-F	NH	Me	Ph	4-NH ₂	0
Me	Ph-3-Cl	4-F	NH	Me	Ph-4-Cl	3-F	0
Me	Ph-2-F	4-F	NH	Me	Ph-2-F	4-C1	0
Et	Ph-4-F	4-F	NH	Et	Ph-4-Cl	н	0
				Et	Ph-4-C1	4-F	0
				Et	Ph-4-F	4-C1	0

【0060】 【化14】

【0061】 【表2】

R ₁	R ₂	R,	R,	R,	x
Et	Bt	н	н	4-Cl	NH
Pr	Pr	н	н	4-F	NH
Pr	Pr	н	н	2-F	NH
i-Pr	i-Pr	Н	Н	Н	NH
Bu	Bu	н	н	н	NH
Bu	Bu	н	н	4-F	NH
Me	Ph	н	н	4-F	NH
Me	Ph	н	н	3-C1	NH
Me	Ph-4-Cl	н	н	4-C1	NH
Me	Ph-2-Cl	н	н	4-F	NH
Me	Ph-4-F	н	Н	4-C1	NH
Me	Ph-2-F	н	Н	4-F	NH
Et	Ph	н	н	4-C1	NH
Et	Ph-4-Cl	н	н	н	NH

[0062]

【表3】

表2の続き

R_1	R ₂	R ₅	R ₉	R ₇	Х
Pr	Pr	Me	н	4-F	NH
i-Pr	i-Pr	Me	H	4-C1	NH
Bu	Bu	Me	H	4-F	NH
Me	Ph	Me	H	4-C1	NH
Me	Ph-4-Cl	Me	H	H	NH
Me	Ph-4-CI	Me	Н	4-F	NH
Me	Ph-4-F	Me	Н	4-C1	NH
Bt	Ph	Me	Н	Н	NH
Вt	Ph	Me	Н	4-C1	NH
Pr	Pr	н	4-C1	4-F	NH
Bu	Bu	H	4-NO ₂	4-F	NH
Me	Ph-4-Cl	Н	2-Me	н	NH
Pr	Pr	Me	4-C1	4-F	NH
Bu	Bu	Me	4-NO ₂	4-F	NH
Me	Ph-4-Cl	Me	2-Me	н	NH

[0063]

【表4】

表2の続き

R_1	R ₂	R _s	R,	R ₇	х
Et	Et	н	н	3-C1	0
Pr	Pr	Н	H	4-C1	0
i-Pr	i-Pr	Н	H	4-F	0
Bu	Bu	H	H	4-C1	0
Me	Ph	H	H	4-C1	0
Me	Ph-4-Cl	Н	H	4-F	0
Вt	Ph	H	H	2-C1	0
Et	Ph-4-CI	H	H	H	0
Et	Et	Me	H	4-C1	0
Pr	Pr	Me	H	H	0
Pr	Pr	Me	H	4-C1	0
i-Pr	i-Pr	Me	H	3-F	0
Bu	Bu	Me	H	2-C1	0
Me	Ph-4-C1	Me	H	4-F	0
Et	Ph	Me	H	4-C1	0
Вt	Ph-4-Cl	Me	H	H	0
Pг	Pr	H	4-C1	н	0
Me	Ph-4-Cl	Н	4-NO ₂	4-F	0
Pr	Pr	Me	4-F	4-C1	0
Me	Ph	Me	4-0Me	4-F	0

【0064】 【化15】

(CH₂)_n N R₂

【0065】 【表5】

> R_1 R2 R, х Pг Pг 4-C1 NH Pr Pг 2-F NH 3 Pr Pt 4-F 0 Pr Pr Н 0 3 Ph Н NH Ph 4-F NH Ph-4-C1 4-C1 NH Ph-4-Cl 4-F 0 Ph-4-F 0 Η 4-C1 Ph-4-F 0

[0066]

HN-CH₂-CO-N R₂

【0067】 【表6】

R ₁	R ₂	R ₅	Rs	R ₁	R ₂	R ₅	R,
Me	Ph	-CH ₂ CH ₂ OH	н	Pr	Pr	Pr	Ne
Pr	Pr	-CH2 OCH2 Ph	Н	Pr	Pr	-CH₂ OH	Me
Pr	Pr	-CH₂ OAc	Н	Pr	Pr	-CH2 CH=CH2	Me
Pr	Pr	-CH₂ OCOPh	Н	Me	Ph	Me	Et
Me	Ph	-CH₂ OMe	н	Me	Ph	Et	Et
Me	Ph	-МНМе	н	Me	Ph	Pr	Pr
Me	Ph	-NE t2	н	Me	Ph	Me	CF ₃
Me	Ph	-CH ₂ NH ₂	Н				
Me	Ph	-CONH ₂	н	Me	Ph	-COOEt	Н
Pr	Pr	-CONEMe	Н	Me	Ph	-COOCH2 Ph	Н
Pr	Pr	-CONE t ₂	Н	Pr	Pr	-CH₂ COOH	Н
Me	Ph	-C00H	н	Pr	Pr	-CH ₂ COOE t	н

【0068】式(I)の化合物は、例えば以下の方法により製造することができる。

【0069】製法 (a)

式 (I) において、Xが $-NR_4$ -である化合物は、下記式 (II)

[0070]

[(E.1.7]

【0071】(式中、Zは説雕原子又は設雕基を意味 し、R₈₁はヒドロキシ(低級) アルキル基、アミノ基、 アミノ(低級) アルキル基 かい書きかる変なウカルボ キシ(低級) アルキル基が保護された形に置き換わるこ とを除いて前様兄。で定義したものと同じものを意味 し、R₈、R₇及びR₈は前限に同じものを意味す る。】で表される化合物と下記式(III) 【0072】 【他18】

【0073】 (式中、R₃₁は水景脈子、低級アルキル基 又は保護されたヒドロキシ (低級) アルキル基を意味 し、R₁、R₂及びR₄は前部に同じものを意味す る。) で表される化合物とを反応させ、必要に応じて生 成物の保護基を脱離させることにより製造することがで きる。

【0074】式(II)においてZで表される脱離原子又は 脱離基とは、反応条件下に式(III)の化合物のNH部分 の水素原子と共に日Zの形で配離し得る原子又は基を意味し、例えば塩素、臭素 ヨウ素のような小ロゲン原 テ、メタンスルホニルオキシのような低級アルキルスル ホニルオキシ番、トリフルセロメタンスルホニルオキシ のようなトリハロゲノメタンスルホニルオキシ ゼンスルホニルオキシ, pートルエンスルホニルオキシ のようなアリールスルホニルオキシ系等等もれる。

【0075】上記式 (II) 及び式 (III)のR a,及びR s, で示される保護されたヒドロキシ基とは、加水素分解に より脱離し得る保護基で保護されたヒドロキシ基を意味 し、例えばベンジルオキシ、4-クロロベンジルオキ シ、3-プロモベンジルオキシ、4-フルオロベンジル オキシ、4-メチルベンジルオキシ、4-メトキシベン ジルオキシが挙げられる。式 (II) においてR51で示さ れる保護されたアミノ基又はアミノ部分とは、加水素分 解により脱離し得る保護基で保護されたアミノ基又はア ミノ部分を意味し、例えばベンジルオキシカルボニルア ミノ、3-もしくは4-クロロベンジルオキシカルボニ ルアミノ、4-プロモベンジルオキシカルボニルアミ ノ、4-フルオロベンジルオキシカルボニルアミノ、4 ーメチルベンジルオキシカルボニルアミノ、4ーメトキ シベンジルオキシカルボニルアミノが挙げられる。式 (II) においてR。で示される保護されたカルボキシル 基又はカルボキシ部分とは、加水分解又は加水素分解に より脱離し得る保護基で保護されたカルボキシル基又は

【0076】式(II)で表される化合物と式(III)で表される化合物との反応は、常圧又は加圧下に、溶媒の不存在下叉は適当な溶媒中で行われる。

カルボキシ部分を意味し、具体例としては前記用語の説

明部分で詳述したものが挙げられる。

【0077】溶媒の具体例としては、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトンのようなケトン類、ジオキサン、

ジグライムのようなエーテル類。エタノール。イソプロ パノール、ブタノールのようなアルコール類、アセトニ トリル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド が挙げられる。本反応は塩基の存在下に行うのが好まし く、塩基の具体例としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリ ウムのような炭酸アルカリ、炭酸水素ナトリウム、炭酸 水素カリウムのような炭酸水素アルカリ、トリエチルア ミンのような第三アミンが挙げられるが、式(III) 化合 物の過剰量で兼ねることもできる。反応温度は、原料化 合物の種類、反応条件等により異なるが、通常約 40 ~ 約200 ℃で、好ましくは約100 ℃~約170 ℃である。

【0078】生成物中のR31及び/又はR51が保護基を 有する場合には、加水素分解及び/又は加水分解により 脱保護を行うことができる。

【0079】本加水素分解は常法に従って行うことがで き、例えば適当な溶媒中でパラジウム炭素、ラネーニッ ケル等の触媒の存在下、水素と反応させることにより行 われる。溶媒としては、例えばエタノール、メタノール のようなアルコール類、水、酢酸、ジオキサン、テトラ ヒドロフランが用いられる。反応温度は通常約0℃~約 80℃であり、常圧又は加圧下に行われる。

【0080】本加水分解は常法に従って行うことがで き、例えば適当な溶媒中で酸性又は塩基性条件下に水と 接触することにより行われる。溶媒としては、例えばメ タノール, エタノール, イソプロパノールのようなアル コール類、ジオキサン、水又はこれらの混液が用いられ る。酸の具体例としては、塩酸、硫酸のような鉱酸、ギ 酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸のような有機酸が挙 げられる。塩基の具体例としては、水酸化ナトリウム、 水酸化カリウムのような水酸化アルカリ、炭酸ナトリウ ム、炭酸カリウムのような炭酸アルカリが挙げられる。 反応温度は通常約20℃~100 ℃である。

【0081】原料化合物(II)は、例えば下記式 (IV) [0082]

【化19】

【0083】 (式中、Yは酸素原子又は硫黄原子を意味 し、Rsi、Rs 、Rz 及びRs は前掲に同じものを意味 する。) で表される化合物を常法に従って、ハロゲン化 又はスルホニル化することにより製造することができ S.,

【0084】ハロゲン化は、例えば式 (IV) の化合物と ハロゲン化剤(例えば、オキシ塩化リン、三臭化リン) とを反応させることにより行われる。スルホニル化は、 例えば式 (IV) においてYが酸素原子である化合物とス ルホニル化剤 (例えば、メタンスルホニルクロリド、p トルエンスルホニルクロリド、トリフルオロメタンス ルホニルクロリド、トリフルオロメタンスルホン酸無水 物)とを反応させることにより行われる。

【0085】出発物質 (IV) は市販されているか、或い は自体公知の方法、例えばJ. Am. Chem. Soc., 74, 842 (1952)、Chem. Ber., 95, 937 (1962)及びJ. Org. Che m., 29, 2887 (1964) 並びに後記参考例I、20及び4 1 (1) ~ (3) に記載の方法又はこれらに準じた方法 により製造することができる。

【0086】本製法におけるもう一方の原料化合物であ る式 (III)の化合物は、自体公知の方法、例えば特開平 2-32058号公報並びに後記参考例45、59及び 70に記載の方法又はこれらに進じた方法により製造す ることができる...

【0087】製法(b)

式(I)において、Xが-O-であり、 R_3 が水素原子 である化合物は下記式 (II')

[0088] 化201

【0089】(式中、Z,はハータン原子を意味し、R R_c、R_c 及びR_c は前掲に同じものを意味す る。) で表される化合物と下記式 (V)

[0090]

【化21】

【0091】 (式中、R, 及びR。は前掲に同じものを 意味する。) で表される化合物とを反応させ、必要に応 じて生成物の保護基を脱離させることにより製造するこ とができる.

【0092】式 (II') の化合物と式 (V) の化合物と の反応は、塩基の存在下、無溶媒下又は適当な溶媒中で 常圧又は加圧下に行うことができる。使用する溶媒とし ては、例えばトルエン、キシレン、ジメトキシエタン、 1, 2-ジクロロエタン、アセトン、メチルエチルケト ン、ジオキサン、ジグライム、酢酸エチル、ジメチルホ ルムアミド、ジメチルスルホキシドが挙げられる。塩基 としては水素化ナトリウム、トリエチルアミン、炭酸カ リウム、炭酸ナトリウムが挙げられる。反応温度は通常 約-10℃~約150 ℃で、好ましくは約10℃~約70℃であ

【0093】生成物中のRe,が保護基を有する場合に

は、製法 (a) の場合と同様にして加水素分解又は加水 分解により脱保護を行うことができる。

【0094】原料化合物 (V) は、例えば下記式 (VI) 【0095】

【化22】

ROOC-CO-N R1 (VI)

【0096】 (式中、Rは低級アルキル基を意味し、R 、及びR₂ は前線に同じものを意味する。) で表される 化合物を常法に従って、還元することにより製造するこ とができる。

【0097】式 (VI) の化合物の還元は、メタノール、 エタノールのようなアルコール類、テトラヒドロフラン のようなエーテル類中又はそれらの混液中、水素化ホウ 素リチウムのような還元剤を用い、約-5℃ \sim 約0℃で 行われる。

【0098】出発物質 (VI) は自体公知の方法及び後記 参考例81 (1) に記載の方法又はこれらに準じた方法 により製造することができる。

【0099】製法(c)

式 (I) において、Xが-O-である化合物は下記式 (IVa)

[0100]

【化231

R_S NH (IVa)

【0101】 (式中、 R_{51} 、 R_{6} 、 R_{7} 及び R_{8} は前掲に同じものを意味する。) で表される化合物と下記式 (VII)

[0102]

[(E24]

Z₁-CH-CO-N R₁ (VII)

【0103】 (式中、 Z_1 、 ${}^{-}$ R₁、 R_2 及び R_{31} は前期 に同じものを意味する。) で表される化合物とを反応さ せ、必要に応じて生成物の保護基を脱離させることによ り製造することができる。

【0104】式(IVa)の化合物と式(VII)の化合物との 反応には、前記製法(b)で述べた溶媒、塩基、反応温 度等をそのまま使用することができる。

【0105】生成物中のR₃₁及び/又はR₅₁が保護基を 有する場合には、製法(a)の場合と同様にして加水素 分解及び/又は加水分解により脱保護を行うことができ る。 【0106】式 (VII)の化合物は、自体公知の方法、例 えば特開昭62-64号公報並びに後記参考例83に記 就可方法又はこれらに準じた方法により製造することが できる。

【0107】製法(d)

式 (I) の化合物は、下記式 (VIII)

[0108]

【化25】

(式中、X、 R_{31} 、 R_{51} 、 R_6 、 R_7 及び R_8 は前掲に同じものを意味する。)で表される化合物又はその反応誘導体と下記式(IX)

[0109]

【化26】

【0110】 (式中、 \overrightarrow{R}_1 及び R_2 は前掲に同じものを 意味する。) で表される化合物とを反応させ、必要に応 じて生成物の保護基を脱離させることにより製造するこ とができる。

【0111】式 (VIII) の化合物の反応性誘導体として は、例えば低級アルキルエステル (特にメチルエステ ル) , 活性エステル、酸無水物、酸ハライド(特に酸ク ロリド)を挙げることができる。活性エステルの具体例 としてはp-ニトロフェニルエステル、2、4、5-ト リクロロフェニルエステル、N-ヒドロキシコハク酸イ ミドエステルが挙げられる。酸無水物としては、対称酸 無水物又は混合酸無水物が用いられ、混合酸無水物の具 体例としてはクロル炭酸エチル、クロル炭酸イソプチル のようなクロル炭酸アルキルエステルとの混合酸無水 物、クロル炭酸ベンジルのようなクロル炭酸アラルキル エステルとの混合酸無水物、クロル炭酸フェニルのよう なクロル炭酸アリールエステルとの混合酸無水物、イソ 吉草酸、ピバリン酸のようなアルカン酸との混合酸無水 物が挙げられる。式 (VIII) の化合物自体を用いる場合 には、N. N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド、1 -エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボ ジイミド塩酸塩、N. N' -カルボニルジイミダゾー ル. N. N' -カルボニルジコハク酸イミド、1-エト キシカルボニルー2-エトキシー1、2-ジヒドロキノ リン, ジフェニルホスホリルアジド, プロパンホスホン 酸無水物、ベンゾトリアゾール-1-イルオキシートリ ス (ジメチルアミノ) ホスホニウム・ヘキサフルオロホ スフェートのような縮合剤の存在下に反応させることが できる。

【0112】式 (VIII) の化合物又はその反応性誘導体 と式 (IX) の化合物との反応は、溶媒中又は無溶媒下に 行われる。使用する溶媒は、原料化合物の種類等に従っ て適宜選択されるべきであるが、例えばベンゼン、トル エン、キシレンのような芳香族炭化水素類、ジエチルエ ーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンのようなエー テル類、塩化メチレン、クロロホルムのようなハロゲン 化炭化水素類、エタノール、イソプロパノールのような アルコール額、酢酸エチル、アセトン、アセトニトリ ル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、エ チレングリコール、水等が挙げられ、これらの溶媒はそ れぞれ単独で、或いは2種以上混合して用いられる。本 反応は必要に応じて塩基の存在下に行われ、塩基の具体 何としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのよう な水酸化アルカリ、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのよ うな炭酸アルカリ、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリ ウムのような炭酸水素アルカリ、或いはトリエチルアミ ン、トリプチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、 Nーメチルモルホリンのような有機塩基が挙げられる が、式(IX)の化合物の過剰量で兼ねることもできる。 反応温度は用いる原料化合物の種類等により異なるが、 通常約-30℃~約200 ℃、好ましくは約-10℃~約150

【0113】生成物中のR₃₁及び/又はR₅₁が保護基を 有する場合には、製法(a)の場合と同様にして加水素 分解及び/又は加水分解により脱保護を行うことができ ス.

【0114】式 (VIII) においてXが酸素原子である化 合物は、例えば前記製法 (e) により製造することがで きる。即ち、前記式 (IVa)の化合物と下記式 (X) 【0115】

[0115]

R₃₁ 【0116】 Z(式中、Z₁、R及びR₃₁) ti前掲

のを意味する。) で表される化合物とを製法(c) で述 べた方法で反応させた後、生成物を常法に従って加水分 解することにより製造することができる。

【0117】式(X)の化合物は市販されているか、或いは自体公知の方法により製造することができる。

【0118】式 (VIII) においてXが-NR₄ -で表される化合物は、例えば前記製法 (a) により製造することができる。即ち、前記式 (II) の化合物と下記式 (X I)

【0119】 【化28】

【0120】 (式中、R' は低級アルキル基、ベンジル 基又はハロゲン、メチル及びメトキンから選ばれる1個 で置換されているベンジル基を意味し、 R_{31} 及び R_4 は 前掲に同じものを意味する。)

【0121】で表される化合物とを製法(a)で述べた 方法で反応させた後、生成物を常法に従って加水分解又 は加水素分解することにより製造することができる。

【0122】式(XI)の化合物は市販されているか、或いは自体公知の方法により製造することができる。 【0123】製法(e)

R₁ が低級アルキル基、低級アルケニル基又はシクロア ルキル (低級) アルキル基である式(I) の化合物は、 下記式(XII)

【0124】 【化29】

【0.125】(式中、X、 R_2 、 R_3 、 R_5 、 R_6 、 R_7 及び R_8 は前掲に同じものを意味する。)で表される化合物と下記式(XIII)

[0126]

【化30】R₁₁-Z₁ (XIII)

【0.127】 (式中、 R_{11} は低級アルキル基、低級アルケニル基又はシクロアルキル (低級) アルキル基を意味し、Z, は前掲に同じものを意味する。)

【0128】で表される化合物とを反応させ、必要に応じて生成物の保護基を脱離させることにより製造することができる。

【0129】式 (XII)と式 (XIII) の化合物との反応 は、通常、適当な溶媒中で行われる。溶媒の具体例とし では、ベンゼン、キシレンのような芳香族於化水素質、 メチルエチルケトンのようなケトン類、ジオキサンのよ うなエーテル類、ジメチルホルムアミドが挙げられる。 本反応は塩本の存在下に行うのが好ましく、塩基の具体 例としては、製造(a) に配載した塩基及び水素化ナト リウムが挙げられる。反応重度は、原料化合物の種類、 反応条件等により異なるが、通常約0℃~約200℃で、 塩基に水素化ナトリウムを用いる場合は好ましくは約0 で~約50でか発すとい。

【0130】生成物中の R_3 及び/又は R_5 が保護基を有する場合には、加水素分解及び/又は加水分解により 解保護を行うことができる。

【0131】式 (XII)の化合物は、前記製法 (d) において、式 (VIII) の化合物とR, が水素原子である式

(IX) の化合物を用いることにより製造することができ

る。

【0132】式(XIII)の化合物は、市販されているか、或いは自体公知の方法で製造することができる。

【0133】前記製法 (a) ~ (e) を実施する場合、 原料化合物中に反応に関与する基が存在するときは、予 め該基を保護しておくか、或い社反応終了後に容易に該 基に変換し得る形で反応させるのが便利である。例え ば、式(1) の化合物の一部は以下に示す方法によって も製造することができる。

【0134】式(1) においてR₅ がアミノ基である化合物は、式(1) においてR₅ がニトロ基である化合物を常法により還元することにより製造することができ、この方法を後述の実施例122及び124に具体的に示った。

【0135】式(I) においてR₅ がアシルアミノ基で ある化合物は、式(I) においてR₅ がアミノ基である 化合物に、対応するカルボン酸又はその反応性誘導体を 反応させることにより製造することができ、この方法を 後述の実施例125に戻す

[0136]式(I)においてR₈がヒドロキシ(低 級)アルキル基である化合物は、式(I)においてR₆ がアルコキンカルボニル基又はアルキル部の改選解子 数が1個少ないアルコキンカルボニル(低級)アルキル 基である化合物を常法により選元することにより製造す ることができ、この方法を後途の実施例127に具体的 に示す。

【0137】式(1) においてR₈ がヒドロキシ基である化合物は、式(1) においてR₈がメトキシ基である 化合物を臭化水素で処理することにより製造することが できる。

[0138] 前記条製造により得られる生成物は、クロ マトグラフィー、再結晶、再注販等の常法により単離・ 精製することができる。酸付加塩を形成するに十分な塩 基度を有する場合の式(I)の化合物は、常法に従って 各種の酸と処理することにより酸付加塩に導くことがで きる。

【0139】式(I) の化合物の各種立体異性体は、クロマトグラフィー等の常法に従って分離・精製することができる。

[0140]

[実施例] 以下に式(1)の化合物の中で代表的な化合物の軟態結果を示し、本発明に係わる化合物の薬理作用の特徴について説明するが、本発明はこれらの試験例に 駆害されるものではない。

 $\{0\ 14\ 1\}$ 込態例1: 中枢型 $\{\omega_1, \omega_2\}$ 及び末便 $\{\omega_3\}$ ペンノジアゼビン受容体結合試験 — B 乙寅 $\{\omega_3\}$ 大阪 $\{\omega_2\}$ 安容体結合試験 及び受容体膜標品の調製は、Stephens, D. N. $\{\omega_3\}$ の方法 $\{U_1\}$ Pharmacol. Exp. The $\{\omega_3\}$ $\{\omega_3\}$ $\{\omega_4\}$ $\{\omega_$

H の方法 [J. Pharmacol. Exp. Ther., <u>225</u>, 61-69 (19 83)参照 に準拠して行った。ω₁, ω₂ 及びω₃ の受 容体販援品はて~8 週令のウィスター系差性ラットの小 版 (ω₁)、 弁髄 (ω₂) 又は腎臓 (ω₃) からそれぞ れ以下の操作により顕製した。

【0142】小原又は脊髄に20倍容の米冷した緩衝液 (50 ml トリスークエン酸酸酸液、pl7.1)を加えホモジナイズした後、40,000 gで15分間造心した。保ちれた流を同様の操作により4回洗浄後、-60℃で24時間凍結 保存した。凍紡沈液を総合試験用緩衝液 [1(20 mlを化ナリウム、5 ml塩化カリウム、2 ml塩化カルシウム、1 ml塩化マグネシウムを含む50 ml トリスー塩酸緩衝液、pl7.又比α。爰称水原品として結合砂酸に用いた。- 又比α。爰称水原品として結合砂酸に用いた。-

入 下 腎臓に20倍等の水冷した結合性験用販剤は1 (100 ml塩化ナトリウムを含む50 ml リン酸ナトリウムーリン 砂カノウム経動液、pH7.4)を加えホモジナイズした後、4 重に重立たガーゼで減過した減液を40,000 gで20分間速心した。得られた沈波を破跡液IIに懸弱(1g 組織減 重量/100 ml) したものをBZ ω3 受容体機構品として結合試験に用いた。

【0 1 4 3 | 標盤リガンド及び非標飾リガンドとして
は、B Z ω₁ 及びω₂ 受容体結合試験には「³川フルマゼ
ニル(Ro 16-1788) 【最終廣度 (ω₁:0.3 nM) (ω₂:
1 nM)] とフルニトラゼバム 【最終廣度10μ Mを、B Z
ω₃ 受容体結合試験には「³川 Ro 5-4864 (4' ークロロ
ジアゼバム・7ークロロー1、3 -ジヒドロー 1 ーメチ
ルー5ー (4 ークロロフェニル) ー 2 Hー1、4 ーペン
ゾジアゼビン・2 ーオン) 《最終廣度0.5 nM) とジアゼバム (最終廣度100 μM)をされぞれ用いた。インキュベ
ーション条件は、B Z ω₁ 及びω₂ 受容体結合試験では
プ节で30分間、B Z ω₃ 及びω₂ 受容体結合試験では
分間行った。なお、B Z ω₁ 及びω₂ 受容体結合試験に
ビキュクリン (bicuculline:最終濃度100 μM) 存在下に
行った。

【0144】受容体結合試験は以下の操作手順で行った。各財験管に濃度既知の財験化合物、トリテウム標準 リガンド、受容体膜標品及び結合試験用議領施 I 又はII を加えて総裁 1 回り反応能とし、受容体膜標品の俗加により反応を開始した。インキュペーション後、受容体に結合した標識リガンドをセルハーベスター(グラシブイバーフィルター上に吸引達過することで反応を停止した。直ちに、水冷した緩衝液 [a, 及びa₂では50 mil リスー塩酸緩衝液 (切 7.7); ω3では緩衝液(1) 5 mil つ 回洗浄した。放射活性はフィルターをバイブルに移し、液体シンチレーションカクテル (ACS-II, アマシャム社製、米国 10 ml を加え、一定時間安置した後、シンチレーションカウンターで測定した。、シチーションカウンターで測定した。、特異的結合量は同時

に測定した非標識リガンド存在下における非特異的結合 量を総結合量から差に引くことにより求めた。なお、試 験化合物が標識リガンドの特異的結合量を50%抑制する 濃度(I C_{oo}値)はプロビット法で求めた。ペンゾジア ゼビンω₃ 受容体結合作用の結果を表 7 ~ 9 に示す。な お、表 $7\sim9$ に示した化合物は、ベングジアゼビン ω_1 及び ω_2 受容体に対する結合作用の I C $_{50}$ 値がすべて10 00 nM 以上であった。

【0145】 【表7】

試験	ωs	試験	ω₃
化合物	I C ₅₀ (n M)	化合物	I C ₅₀ (n M)
1.	3. 10	2 6	0. 28
2	0.97	2 7	0.11
4	4.36	2 9	0.85
5	1. 28	3 5	1.51
6	0.23	3 6	1.44
10	0.70	3 7	1.66
15	3.86	4 1	2. 53
16	4.00	4 2	2.15
17	1. 97	4 4	4.98
22	3. 26	4 5	0.70
23	1.76	4 7	0.16
25	1.93	4 9	0.23

^{*} 実施例1の化合物を意味する(以下、同様に実施例の化合物を意味する)。

[0146]

【表8】

表7の続き

試験	ω₂	試験	ω₂
化合物	I C ₅₀ (n M)	化合物	I C ₅₀ (n M)
5 1	0.32	106	4. 24
5 2	29.5	107	4. 23
5 7	5, 39	108	1. 21
58	1.62	109	2.09
6 1	9.80	110	1.99
6 5	1.66	111	2.05
68	2. 19	112	2.34
6 9	2.75	118	1.07
70	1, 12	119	1.45
76	1, 33	120	1.63
79	0.87	124	5.35
8 1	6.90	127	4.35
8 3	5.02	128	0.79
8 4	2.04	130	1. 31
8 5	0.18	131	0.89
93	4.10	133	2. 20
97	2. 27	134	3.07
102	3, 31	1 3 5	3. 17
103	2. 90	136	0.34
104	3.44	137	0.93
105	4.18	138	0.53
	1		1

[0147] [表9]

表7の続き

試験	ω ₈	試験	ω₂
化合物	I C (n M)	化合物	I C ₈₀ (n M)
139	0.38	168	0.99
141	0, 11	169	1, 15
142	0.08	170	0.99
143	1,40	171	1, 56
144	0.31	175	1.90
145	1.60	178	0.57
147	0.52	179	4.30
149	1.14	180	1.65
151	0.58	181	1.61
155	0.76	182	4.57
156	4.96	183	8.75
158	4.07	184	0.82
159	2.00	186	2.39
160	4.30	187	9.71
161	1.05	188	5.24
162	1.19	190	4.00
163	2.64	195	2.00
164	0.29	202	5.30
165	5.07	207	7. 2
166	5.40	209	2. 2
167	0.79		

 $[0\ 1\ 4\ 8]$ 表7~9に示した化合物は \overline{B} Z w_3 要容体 に強力に結合するにもかかわらず、これらの化合物のB Z w_1 及び \overline{B} Z w_2 要容体の $\overline{1}$ C s w_3 w_4 w_5 w_6 w_7 w_8 w_7 w_8 w_7 w_8 w_7 w_8 w_8

製の明衛 (20×17×15 cm)と異色アナリル板製で遮光された暗箱 (15×17×15cm)が連結し、その境にマウスが自由に移動できる関門 (4.4 ×5.0 cm) を設けた装置 (35×17×15 cm)を用いて行った。

【0151】試験には体重25~30gの53cd-dV 系燃性セ マスを1群10匹用いた。試験化合物の経口投与30分後に マウスを明確の中央に置き、5分間の試験規則中の明第 に留まっていた時間を測定し、全試験期間中に対する明 籍帝留率を算出した。明確帝留率を基に溶媒対照詳に対 する試験化合物の相対的都密別加率を求めた。

【0152】試験化合物の抗不安作用効力は、相対的滞留増加率が統計的に有意(ウィリアムーウィルコックソン法・5%危険率)に認められる最小有効量(MED)で表した。結果を表10に示す。

[0153]

【表10】

- 6	抗不安作用		抗不安作用	
試験化合物	最小有効量(mg/kg)	試験化合物	最小有効量(mg/kg)	
1.	0. 3	3 5	0. 1	
2	0.01	3 6	0.3	
6	0.3	3 7	0.1	
9	0.3	4 2	<0.01	
10	1.0	4 5	0. 1	
16	0.1	5 2	0. 1	
2 1	0.1	136	0.3	
2 2	0.3	139	0. 1	
2 3	0.01	150	0.3	
29	0.03	202	0.01	
3 1	0.3			

* 実施例1の化合物を意味する(以下、同様に実施例の化合物を意味する)。

【0154】表10に示した化合物は、1 mg/kg以下の 按与量で抗不安作用を示し、そのうちの多くの化合物が 0.3 mg/kg 以下の投与量で抗不安作用を示した。

【0 1 5 5】 込験例3: イソニアジド豚袋間代性けいれんに対する作用財験(抗けいれん作用) — イソニアジド球合 A B A 生合成酵素であるグルタミン産脱炭酸酵素を阻害するので、イソニアジドを投与すると脳内G A B A 量の歳少に基づく間代性けいれんが豚焼される。 Aut A 」 トの方法 [J. Pharmacol. Exp. Ther. 256, 549-656 (1993)参照)に準拠し、試験化合物のイソニアジド豚発間代性けいれんに対する拮抗作用を地勢した。この飲軟では、C AB A a 愛容件機能の間接的或いは直接的亢進作用を有する多くの素物、例えば、ジアゼバムに代表されるB Z 系抗不安廉、アロブレグナノコンやアロテラヒドロデオキシコルチコステロン(THDOC)等のニューロステロイド或いはユューロステロイド支は

促進作用を持つB $Z\omega_3$ 受容体作用薬が陽性効果を示すことが知られている。

【0 1 5 6 】 試験には体重20~24 gの5td-dd7 系維性マウスを 1 罪 6 匹用いた。 試験化合物の経口投与30分後に イソニアジド (200 mg/kg)を皮下投与した。その直後にマウスをプラスチック製ケージに入れ、関代性けいれん 発作の発現書等を90分間製祭した。溶媒対照群の発現書等は約0分であった。

【0157】試験化合物の拮抗作用効力は、溶媒対照群 に比較し発現潜時率を正味25%増加延長させる用量(E D_{26} 値)として表した。 ED_{26} 値はリッチフィルドーウ ィルコックソン法により第出した。結果を表11に示 す。

【0158】 【表11】

	抗けいれん作用		抗けいれん作用
試験化合物	ED ₂₅ (mg/kg)	試験化合物	ED ₂₅ (mg/kg)
1.	82. 2	44	22, 4
2	65.6	4 5	9.60
4	51.2	47	7.62
5	15.1	48	7.67
9	25.5	50	27.3
10	36.9	5 2	23.5
11	47.5	5 3	11.3
12	31.8	5 8	11.8
17	45.7	59	14.8
2 1	72, 1	6.0	2, 14
22	50.3	6 1	17.7
23	40.8	6.5	31.1
2 5	62.1	66a	51.2
29	67.5	66b	72.4
3 5	85.7	79	43.8
36	54.2	8 3	70.2
3 7	61.9	171	76.4
4 2	58.7	202	68.9

* 実施例1の化合物を意味する(以下、同様に実施例の化合物を意味する)。

- 【0159】表11に示した化合物は、100 mg/kg以下 の投与量で抗けいれん作用を示し、そのうちのいくつか の化合物は10 m/kg以下の投与量で抗けいれん作用を示 した。
- 【0 1 6 0】 | 対験例4 : コラーゲン誘発関節炎抑制試験 1 コラーゲン誘発関節炎抑制試験はTrethan, D. E. E xp. Med., 146, 857 (1977) 参照 、その後 Kakisoto, K. らによりコラーゲン誘発関節炎抑制試験はその発症機序から抗炎症薬のみならず、免疫抑制剤や免疫調節剤の評価系としても有用であることが示されている【J. I munol., 140, 78-83 (1988) 参照】。
- 【0161】コラーゲン誘発関節炎抑制試験は、Kakimo to, K. らの方法(上記Kakimoto, K. らの文献参照)に準 じて行った。即ち、可溶化した牛軟骨由来のタイプIIコ ラーゲン(エラスチンプロダクツ社製、米国)をフロイ

サト元全アンズイント (Freud's complete adjuvant; DIFOO Lab. 製、米国)と混和して均一なエマルジョンとした。このエマルジョン150 μg をDBA/1系総件では、このエマルジョン150 μg をDBA/1系総件では、15年末・ルルジョン150 μg を再び延節つけ様に注射して初回感作を行った。21日後、上記と同様に上て初回感作を行った。21日後、上記と同様に注射して初面免疫を行い、関節炎を変起した。なお、初回感作直後より試験化合物(10 mg/kg)を連日経 口投与した。追加免疫5日後から毎日、関節炎の発症の程度を削限的に観察し、Wood、F、D、Gの方法、III. A rch. Altergy Appl. Immunol.、35、456-467 (1969)参照」に準してます。25に5段総評価とした。両前肢、再後肢の 4 箇所の得点の合計を開節炎のスコアとし、スコア」と考た時点を発症日とした。

【0162】 【表12】

評価	症状
0	症状なし
1	四肢の指などの小関節が1本のみ難膜発赤
2	小関節2本以上、或いは手首、足首などの比較的大きな関節が瀕脹 発赤
3	手や足全体が腫脹発赤
4	手や足の全体的な疑問が最大限に達している

【0163】溶媒を投与した対照群では初回感作28日 目より関節於が発症したのに対し、実施例93の化合物 投与群では、40日目に、実施例136の化合物投与群 では34日日に、実施例144の化合物では37日目に 発症し、いずれも関節炎の発症を遅延させた。また、実 施例93、136及び144の化合物没与群では、関節 炎のスコアからみた症状の程度は対照群に比較して著し ぐ略库であった。

【0164】最終観察日である追加免疫後31日目で、実施例6の化合物投与罪では8例中4例に発症したのみあり、その極度は対無投身形に2枚し、帯で、足能反応の力に。また、最終観察日である追加免疫後31日目で、実施例206の化合物投与群では、最終観察日であり、権めて高い効果を示した。さら、実施例208の化合物投身群では、最終観察日である追加免疫後31日目で16例中8例に発症したのみであり、実施例207の化合物发与群では15例中7例に発症したのみであり、その程度はそれぞれ対照投与群に比較し、著しく軽度であった。

【0165】試験例5:コラーゲン誘発関節炎抑制試験 2---コラーゲン誘発関節炎抑制試験は、Kakimoto, K. らの方法(上記Kakimoto, K. らの文献参照)に準じて行 った。即ち、牛関節由来のタイプIIコラーゲン(コラー ゲン技術研修会製、日本)をフロイント完全アジュバン ト (Freund's complete adjuvant: DIFCO Lab. 製. 米 国) と混和して均一なエマルジョンとした。このエマル ジョン150 μg をDBA/1 i系雌性マウス (日本チャールス リバー製、日本) の尾部つけ根に注射して初回感作を行 った。21日後、上記と同様にして顕製したエマルジョ ン150 μg を再び尾部つけ根に注射して追加免疫を行 い、関節炎を惹起した。なお、初回感作の前日より試験 化合物10 mg/kgを5日間連続投与後、2日間休薬し、8 週間経口投与した。追加免疫当日から週1回、関節炎の 発症の程度を肉眼的に観察し、表13に示す基準に従っ て4段階評価とした。両前肢、両後肢の4箇所の得点の 合計を関節炎のスコアとした。

【0166】 【表13】

評価	症状
0	症状なし
1	肢の指などの小関節の腫脹発赤
2	肢の指などの小関節の腫脹、さらに甲にまで及ぶ比較的大きな関節 の腫脹発赤
3	著しい肢全体の腫脹発赤

【0167】溶媒を投与した対照群と比較して実施例6 の化合物投与群は、迫加免疫後の21日まで発症の遅延 が認められ飛症のスコアの程度も最終観察日である迫加 免疫後34日まで抑制した。実施例165は対照群と比 較して最終観察日である直免免疫後34日まで発症スコ アを著しく抑制した。実施例178の化合物設与群は、 対照群と比較して発症のスコアを抑制した。 【0168】上記試験例4及び5の結果から明らかなよ うに、実施例6、93、136、144、165、20 6、207及び208の化合物は、リウマチなどの免疫 性炎症疾患のモデルであるコラーゲン溶発間筋炎抑制試験において強い効果が認められた。これらの化合物の中で、実施例6、206、207及び208の化合物は効果が強く、特に実施例206の化合物は極めて強い効果が認められた。また、実施例178の化合物は上記の8化合物より300%などの効果が認められた。

【0169】 | 乾験例 6: 急性毒性— 各群 10匹の 8 td-ddY系維性マウス (体重34~31 g) を使用し、実施例 2、10、23、36、42及び52の化合物について 実験を行った。0.5%トラガント溶液に懸濁した試験化 合物 1000 mg/kg を経口投与又は腹腔内投与し、投与後 70元につかりであたの有無を視察した。いずれの化合物 についても死亡例は認められなかった。

【0170】式(1)の化合物及びその生理的に許容さ れる酸付加塩は、BZω。 受容体に対して選択的でかつ 頻著な現和性を示すと共に、動物試験において抗不安件 用や抗てんかん作用等の優れた薬理作用を示すので、不 安開連疾患 (松健症、心身在、その他の不安練等)、う つ病、てんかんなどの中枢性疾患、或いは狭ん症、高血 圧症などの情境器系疾患の治療素及び予防薬として有用 である。

 ${f [0\,1\,7\,1]}$ ${f B}\,{f E}\,\omega_3$ 受容体に対して選択的でかつ顕著な観和性を示すと共に、強い抗不安作用を示す化合物としては、例えば以下の化合物及びその生理的に許容される酸付加速が挙げられる。

【0172】(1) 2- (2- (4-クロロフェニル) -5, 6-ジメチル-4-ビリミジニルアミノ] -N, N-ジプロビルアセトアミド (実施例2の化合物) 【0173】(2) 2- (2- (4-クロロフェニル) -5, 6-ジメチル-4-ビリミジニルアミノ) -N-メチル-N-フェニルアセトアミド (実施例23の化合物)

【0174】(3)2-[2-(4-クロロフェニル) -5,6-ジメチルー4-ピリミジニルアミノ]-N, N-ジエチルアセトアミド(実施例10の化合物)

【0175】 (4) N- (4-クロロフェニル) -N-メチル-2- (5, 6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジニルアミノ) アセトアミド (実施例29の化合 納)

【0176】(5)2-【2-(4-クロロフェニル) -5,6-ジメチルー4ービリミジニルアミノ】-N-(4-フルオロフェニル)-N-メチルアセトアミド (実施例36の化合物)

【0177】(6)2-【2-(4-クロロフェニル) -5,6-ジメチルー4ービリミジニルアミノ】-N-(4-メトキシフェニル)-N-メチルアセトアミド (実施例42の化合物)

【0178】(7) 2-(5, 6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジニルアミノ)-N-フェニル-N-プロピルアセトアミド (実施例52の化合物)

【0179】(8) 2-【2-(4-クロロフェニル) -5, 6-ジメチル-4-ピリミジニルアミノ】-N-エチル-N-フェニルアセトアミド(実施例45化合物)

【0180】(9)2-[メチルー〔2-(4-クロロフェニル)-5,6-ジメチルー4-ピリミジニル)ア ミノ]-N-フェニルーN-プロピルアセトアミド(実 施例202代合物)

【0181】また、式(1)で表される化合物は、コラーゲン誘発関節炎に対し抑制作用を示すので、リウマチなどの免疫性炎症疾患、多発性硬化症などの免疫性神経疾患等の免疫疾患の治療薬及び予防薬として有用であ

【0182】コラーゲン誘発関節炎に対し抑制作用を示す化合物としては、例えば以下の化合物及びその生理的 に許容される酸付加塩が挙げられる。

【0183】(1)2-(5,6-ジメチル-2-フェ ニル-4-ピリミジニルオキシ)-N,N-ジプロピル アセトアミド(実施例136の化合物)

【0184】(2) 2-(2,6-ジフェニル-4-ピ リミジニルアミノ) -N, N-ジプロピルアセトアミド (実施例93の化合物)

【0185】(3) 2-【5,6-ジメチルー2-(4 -トリフルオロメチルフェニル)-4-ビリミジニルア ミノ]-N,N-ジプロピルアセトアミド(実施例6の 化合物)

【0186】(4)2-【2-(4-アミノフェニル) -5,6-ジメチル-4-ピリミジニルオキシ】-N-エチル-N-フェニルアセトアミド(実施例165の化 合物)

【0187】 (5) 2-【2-(4-クロロフェニル) -5, 6-ジメチル-4-ピリミジニルオキシ】-N-メチル-N-フェニルアセトアミド (実施例144の化 合物)

【0188】(6) 2-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジニルオキシ)-N-フェニルーN-プロピルアセトアミド(実施例178の化合物)

【0189】 (7) N, N-ジメチル-2- [5, 6-ジメチル-2- (4-トリフルオロメチルフェニル) -4ーピリミジニルアミノ] アセトアミド (実施例206 の化合物)

【0190】(8) N, N-ジエチル-2- [5, 6-ジメチル-2- (4-トリフルオロメチルフェニル) -4ーピリミジニルアミノ] アセトアミド (実施例207 の化合物)

【0191】(9) 2- [メチルー〔5, 6ージメチル -2- (4ートリフルオロメチルフェニル)-4ーピリ ミジニル〕アミノ] -N, Nージプロピルアセトアミド (生版例208の化合動)

【0192】式(I)の化合物の投与経路としては、経

口投与、非経口投与あるいは直鵬内投与のいずれでもよ い。投与量は、化合物の種類、投与方法、患者の症状・ 年齢等により異なるが、通常 0. 01~50mg/kg/ 日、好ましくは 0. 03~5mg/kg/日である。

【0193】式(I)の化合物は通常、製剤用担体と混 合して調製した製剤の形で投与される。製剤用担体とし ては、製剤分野において常用され、かつ式(1)の化合 物と反応しない物質が用いられる。具体的には、例えば 乳糖、イノシトール、ブドウ糖、マンニトール、デキス トラン、シクロデキストリン、ソルビトール、デンプ ン、部分アルファー化デンプン、白糖、メタケイ酸アル ミン酸マグネシウム、合成ケイ酸アルミニウム、結晶セ ルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒ ドロキシプロビルデンプン、カルボキシメチルセルロー スカルシウム、イオン交換樹脂、メチルセルロース、ゼ ラチン、アラビアゴム、ヒドロキシプロピルセルロー ス、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキ シプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、 ポリビニルアルコール、アルギン酸、アルギン酸ナトリ ウム、軽管無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、タ ルク、カルボキシビニルポリマー、酸化チタン、ソルビ タン脂肪酸エステル、ラウリル硫酸ナトリウム、グリセ リン、脂肪酸グリセリンエステル、精製ラノリン、グリ セロゼラチン、ポリソルベート、マクロゴール、植物 油、ロウ、プロピレングリコール、水、エタノール、ポ リオキシエチレン硬化ヒマシ油 (HCO)、塩化ナトリ ウム、水酸化ナトリウム、塩酸、リン酸一水素ナトリウ ム、リン酸二水素ナトリウム、クエン酸、グルタミン 酸、ベンジルアルコール、パラオキシ安息香酸メチル、 パラオキシ安息香酸エチル等が挙げられる。

【0194】 剤型としては、錠剤、カプセル剤、顆粒 剤、散剤、シロップ剤、懸濁剤、坐剤、注射剤等が挙げ られる。これらの製剤は常法に従って調製される。

【0195】なお、液体製剤にあっては、用除、水又は 他の適当な媒体に溶解又は鬱濁する形であってもよい。 また錠剤、顆粒剤は周知の力法でコーティンクしてもよ い。注射剤の場合には、式(1)の化合物を水に溶解さ せて調製されるが、必要に応じて等張化剤や溶解補助剤 を用いて溶解させてもよく、またpH調節剤、緩衝剤や 保存剤を添加してもよい。

【0196】これらの製剤は、式(1)の化合物を0. 01%以上、好ましくは0.1~70%の割合で含有す ることができる。これらの製剤はまた、治療上有効な他 の成分を含有していてもよい。

【0197】以下に本発明に係わる化合物についてさら に具体的に説明する。化合物の同定は元素分析値、マス ・スペクトル、1Rスペクトル、NMRスペクトル等に トルジュル

【0198】また、以下の参考例及び実施例において、記載の簡略化のために次の略号を使用することもある。 【0199】 [再結晶溶媒]

A : エタノール、

AC :アセトニトリル、

E : ジエチルエーテル、E A : 酢酸エチル.

HX : n - ヘキサン、 IP : イソプロバノール.

IP : イソプロバノール
M : メタノール。

【0200】参考例 1---

5,6-ジメチルー2-フェニルー4 (3H) ーピリミ ジノンの製造

【0201】ナトリウムエトキシド31.3 g及び無水エタノール200 mlの混合物に、0~5℃でペンズアミジン塩酸塩3.9 gを加えた。これを0℃で30分開預押した後、2ーメチルアセト酢酸エチル20 gの無水エタノール50ml 溶液を同温で滴下した。滴下終了後、室温で30分開撹拌した後、6時間加熱塑流した。反応混合物を凝圧で濃縮した。反応混合物を被圧で濃縮した後、残留物を水に溶かし、0~5℃で増半しながら濃塩酸を旧4になるまで滴下した。析出物を達取し、水洗、次いでジエチルエーテルで洗浄した後、エタノールから再結晶して目的物14.3 gを得た。 融点 205~207℃

【0202】参考例 2~19 — 対応する原料化合物を用い、参考例1と同様に反応・処理し、化31で表される表14の化合物を得た。

[0203] 【化31】

【0204】 【表14】

参考例	R ₅	R ₈	R,	融点 (℃)	再結晶溶媒
2	Me	Ne	4-C1	258-260	N
3	Me	Me	3-C1	251-252	A
4	Me	Me	4-F	266-268	N
5	Me	Me	4-0Me	233-235	M
6	Me	Мe	4-CF ₃	265-267	M
7	Me	Me	4-NO2	>300	M
8	Me	Et	Н	195-197	M
9	Me	i-Pr	Н	230-232	M
10	Et	Ne	Н	159-161	A
11	н	Me	н	212-214	A
12	Н	CF ₂	Н	228-230	A
13	Н	Pb	Н	281-284	A
14	н	Ph	4-C1	>300	M
15	Me	Ph	н	250-252	M
16	Me	Ph	4-C1	293-295	N
17	-(CH ₂) ₄ -		н	223-225	A
18	-(CH ₂)4-	4-C1	290-292	M
19	COOE t	H	н	237-238	A

【0205】参考例 20

5-ニトロ-2-フェニル-4 (3H) -ピリミジノン の製造

【0206】ナトリウムメトキシド8g及び熊木エタノール100mlの混合物に0でペンズアミジン塩酸塩11.7 変を加えた。0でで30分限脱搾した後、ニトロ酢酸エチル10g及びN、ハージメチルホルムアミドジメチルアセケール10.7 gの混合物を3時間加熱湿流し美圧で濃縮ナることによって得られる地質の22 (N、ハージメチルアミノメチレン)ニトロ酢酸エチル14 gの無水エタノール50ml溶液を同温で滴下した。滴下終了後、電温で30分間焼拌した後、12時間加熱湿流した。反応混合物を減圧で緩縮した後、残留物に150 mlの水を加え、0でで焼搾しながら濃盆酸を円4 になるまで滴下した。析出物を減取し、水洗した後、エタノールから再結晶し目的物7gを待た。 凝る 26 4 ~ 26 6 6℃

【0207】参考例 21--

4-クロロ-5, 6-ジメチル-2-フェニルピリミジンの製造

【0208】5,6-ジメチル-2-フェニル-4(3

| 1 | 一ピリミシノン10g及びオキン塩化リン23gの混合物を75℃で4時間撹拌した。反応混合物を波圧で濃縮し、疾電物をクロロホルムに溶解し、水水を加えて撹拌した。11水能化ナトリウムが減液で中加上後、クロロホルム層を分取し、無水都酸ナトリウムで乾燥後、減圧で濃縮した。発電物をエタノールから再料品して目的物10.7gを得た。融后、120~122℃

【0209】参考例 22~40 — 対応する原料化合 物を用い、参考例21と同様に反応・処理し、化32で 表される表15及び表16の化合物を得た。

[0210] [他32]

【0211】 【表15】

参考例	R ₅	R ₈	R,	融点 (℃)	再結晶溶媒
2 2	Мe	Мe	4-C1	122-124	IP
2 3	Мe	Me	3-C1	96-97	A
2 4	Me	Me	F	138-139	IP
2 5	Me	Me	4-0Me	106-108	IP
26	Мe	Me	4-CF ₃	70-71	IP
2 7	Me	Me	4-NO2	157-158	A
28	Me	Et	Н	87-88	IP
29	Me	i-Pr	Н	83-84	IP
30	Et	Me	Н	57-58	IP
3 1	Н	Me	н	62-63	IP
3 2	Н	CF ₂	Н	45-46	IP
3 3	Н	Ph	Н	99-100	IP
3 4	н	Ph	4-C1	125-126	IP
3 5	Мe	Ph	н	116-117	IP

[0212]

表15の続き

参考例	R ₅	R ₆	R ₇	融点 (℃)	再結晶溶媒
3 6	Me	Ph	4-C1	126-128	IP
3 7	-(CH ₃),-	Н	100-101	IP
38	-(CH ₂),-	4-C1	114-115	IP
39	NO2	H	н	160-161	A
40	COOE t	н	н	39-40	HX

表16]

【0213】参考例 41—

4-クロロ-2-(4-フルオロフェニル)-5,6,7、8-テトラヒドロキナゾリンの製造

【0214】(1) 塩化4-フルオロベングイル50 家、チオンアン酸カリウム36.7 g及び無水トルエン100 m 1の混合物を6時間加熱速速止た。冷却後、反応混合物 を濾過し、濾液を減圧で濃縮した。残留物を減圧蒸留で 精製して4-フルオロベングイルインチオンアネート55 gを得た。 3/m 9 2 V 7 3 mmtg

【0216】(3) 上記生成物20 g及びメタノール30

0 回の混合物にアンモニアガスを30分間吹き込んだ後、 80℃で30分間提拌した。反応混合物を減圧で無縮し、残 個物をエタリールから再結出して2 - (4 ーアルオロフ ェニル) - 5, 6, 7, 8 ーテトラヒドロー 4 (3 H) ーキナソリンチオン18 gを得た。 融点 198~200 ℃

【0217】(4)上記年成物10g及びオキシ塩化リン 30gの混合物を2時間加熱潜流した。反応混合物を該区 空灘能し、飛び物を夕口ロホルムに溶解した後、米水を 加えて撹拌した。クロロホルム扇を分取し、無水硫酸ナ トリウムで乾燥後、減圧で濃縮した。残留物をイソプロ パノールから再結晶して目的物8.5gを得た。離点 9 6~97℃

【0218】<u>参考例 42~44</u> — 参考例41における塩化4-フルオロベンソイルの代わりに対応する原料 化合物を用い、参考例41と同様に反応・処理し、以下 の化合物を得た。

【0219】 (参考例 42) — 4-クロロ-2-(2-クロロフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロキナゾリン;融点 79~80℃

【0220】(参考例 43) ---4-クロロ-2-

(3-クロロフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒド ロキナゾリン;融点 94~95℃

【0221】 (参考例 44) — 4-クロロ-2-(2, 4-ジフルオロフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロキナゾリン: 融点 57~58℃

【0222】参考例 45--

2 - アミーハ、N・ジプロピルアセトアミドの製造 【0223】(1) ジプロピルアセトアミドの製造 ルアミン5g 及び塩化メチレン50mlの混合物に、Nーフ クロイルグリシルクロリド11gの塩化メチレン50ml溶液 を反応温度を0~5でに保ちながら満下した。満下終了 後、空量で6時間撹拌した。反応混合物に水を加え、塩 化メチレン陽を分取し、無水硫酸ナトリウムで破壊後、 減圧で濃縮した。狭倍物をインプロパノールから再結晶 レて2 - アタルイミドーN、N・ジプロピルアセトアミ ド12.5 gを得た。 融点 99~100℃

【0224】(2) 上記セ成物12.5g、ヒドラジン・ 1 木和物4.3g及びエタノール150 mlの混合物を、1時 間加熱選薄した。反応混合物を減圧で濃縮した後、狭宿 物にクロロホルムを加え濾道し、滤液に水を加えクロロ ホルム履合分取し、無水硫酸ナトリカムで燃燃後、減圧 で濃縮し、目的物6.7gを急かとりと7号次。

【0225】<u>参考例 46~58</u>──対応する原料アミンを用い、参考例 45と同様に反応・処理し、化33で表される表17の化合物を油状物として得た。 【0226】

[化33]

H₂N-CH₂-CO-N R₂

【0227】 【表17】

参考例	R ₁	R ₂
4 6	Me	Me
47	Et	Et
48	i-Pr	i-Pr
49	Bu	Bu
50	Me	i-Bu
5 1	Et	Pr
5 2	Н	Ph
5 3	Me	Ph
54	Et	Ph
5 5	Bu	Ph
5 6	Pr	Ph
57	Me	Ph-4-C1
58	Me	Ph-4-0Me

【0228】参考例 59-

2-アミノ-N-(4-フルオロフェニル)-N-メチ ルアセトアミドの製造

【0229】(1) 参考例45(1)におけるジプロビルアミンの代わりに4-フルオロアニリン15gを用い、参考例45(1)と同様に反応・処理して、生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで宿出・精製し、エタノールから再結品してNー(4-フルオロフェニル)-2-フタルイミドアセトアミド19gを得た。 融点 212~214℃

【0230】(2) 上記生成物18gを、約60%水素化ナトリウム (納性)3g及びジメチルホルムアミド100 回い配合物に0~5℃で加え、0℃で1時間損性した後、同温でヨウ化メチルル。皮を消下した。満下終了後、室温で8時間提伸した。反応語合物に水及びジロロホルムを加え、クロロホルム層を分取し、無水硫酸ナトリウムで焼燥後、減圧で濃縮した。残倍物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、エタノールから再結晶してNー(4 ーフルオロフエニル)ーNーメチルー2 ーフタルイミドアセトアミド15gを得た。融点 182~183℃

【0231】(3) 上記生成物14gを参考例45 (2)と同様に反応・処理し、目的物9.0gを油状物と して得た。

【0232】参考例 60--

N-アリルー2-アミノーN-フェニルアセトアミドの 製造

【0233】参考例59(1)における4ーフルオロア ニリンの代わりにアニリンを、参考例59(2)におけ るヨウ化メチルの代わりに、臭化アリルを用い、参考例 59と同様に反応・処理し、目的物を油状物として得

【0234】参考例 61-

2-アミノ-N-シクロプロピルメチル-N-フェニル アセトアミドの製造

【0235】参考例59(1)における4-フルオロア エリンの代わりにアニリンを、参考例59(2)におけ るヨウ化メチルの代わりに、吳化シクロプロピルメチル を用い、参考例59と同様に反応・処理し、目的物を油 状物として得た。

【0236】参考例 62~66 — 対応する原料化合物を用い、参考例59と同様に反応処理して、以下の化合物を曲状物として得た。

(4 - クロロフェニル) - N-エチルアセトアミド

【0241】 (<u>参考例 66</u>) — 2-アミノ-N-(4-クロロフェニル) -N-プロピルアセトアミド

【0242】参考例 67~69 対応する原料アミンを用い、参考例 45と同様に反応・処理し、以下の化合物を油状物として得た。

【0243】(<u>参考例 67</u>) — 1-アミノアセチ ル-3、5-ジメチルピペリジン

【0244】 (参考例 68) — 4-アミノアセチ ル-2、6-ジメチルモルホリン

【0245】(参考例 69) — 1-アミノアセチ ル-cis-3,5-ジメチルピペラジン

【0246】参考例 70---

 $N-(4-\rho$ ロロフェニル) -N-メチル-2-メチル アミノアセトアミドの製造

【0247】(1) N-(tert-ブトキシカルボ ニル) -N-メチルグリシン10 g、4-クロロアニリン 8.8 g 、ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシートリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム・ヘキサフルオロホス フェート (BOP試薬) 25.7 g及び塩化メチレン150 ml の混合物に、反応温度を0~5℃に保ちながらトリエチ ルアミン5.9gを適下した。適下終了後、室温で8時間 **樹拌した。反応混合物に水を加え、塩化メチレン層を分** 取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧で濃縮した。 **豫留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し**、 クロロホルムで溶出・精製し、ジエチルエーテルから再 結晶して2-[N'-(tert-プトキシカルボニル) -N' -メチルアミノ] -N- (4-クロロフェニ ル) アセトアミドを得た。 融点 126~128℃ 【0248】(2) 上記生成物12 gを、約60%水素化 ナトリウム(油性)3.2 g及びジメチルホルムアミド10 0 mlの混合物に0~5℃で加え、0℃で1時間撹拌した 後、同温でヨウ化メチル17 gを滴下した。滴下終了後、 室温で8時間撹拌した。反応混合物に水及びクロロホル ムを加え、クロロホルム層を分取し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥後、減圧で濃縮した。残留物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出・精 製し、2-[N'-(tert-プトキシカルボニル)]-N-メチルアセトアミド11.4 gを油状物として得た。 【0249】(3) 上記生成物8.4g及び塩化メチレ ン100 mlの混合物にトリフルオロ酢酸20mlを0~5℃で 滴下した。滴下終了後、室温で3時間撹拌した。反応混 合物を減圧で濃縮し、残留物に水を加え氷冷下撹拌しな がら、1 N水酸化ナトリウム水溶液で弱アルカリ性にし てクロロホルムを加えた。クロロホルム層を分取し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧で濃縮して目的物4.7 gを油状物として得た。

【0250】参考例 71~73— tertープトキシカルボニル化した対応する原料アミノ酸を用い、参考例70と同様に反応・処理し、以下の化合物を油状物と

して得た。

【0251】 (<u>参考例 71</u>) — N-(4-クロロ フェニル) -N-メチル-2-ピロリジンカルボキサミ

【0252】(<u>参考例 72</u>) — N-(4-クロロフェニル) -N-メチル-2-ピペリジンカルボキサミ

【0253】 (<u>参考例 73</u>) — N-(4-クロロフェニル) -2, 3-ジヒドロ-N-メチル-1H-インドール-2-カルポキサミド

【0254】参考例 74~80— tertープトキシカルボニル化した対応する原料アミノ酸を用い、参考例70(1)及び(3)と同様に反応・処理し、以下の化合物を維建物をして得た。

【0255】(参考例 74) ─ 2-アミノ-3-ペンジルオキシーN、N-ジプロピルプロパンアミド 【0256】(参考例 75) ─ 2-メチルアミノ -N、N-ジプロピルアセトアミド

【0257】 (参考例 76) ― 2-エチルアミノ -N, N-ジプロピルアセトアミド

【0258】 (<u>参考例 77</u>) — 2-メチルアミ/ -N-メチル-N-フェニルアセトアミド 【0259】 (参考例 78) — 2-エチルアミ/

- N - メチル - N - フェニルアセトアミド 【0260】 (参考例 79) - N, N - ジプロピ

ルー2ーピロリジンカルボキサミド 【 $0\ 2\ 6\ 1$ 】 (参考例 $8\ 0$) — 2, 3ージヒドローN, Nージプロピルー $1\ H$ ーインドールカルボキサミ

【0262】参考例 81---

2-ヒドロキシ-N、N-ジプロピルアセトアミドの製造

【0263】(1) ジプロピルアミン5.0g、トリエ チルアミン5.5 g 及び塩化メチレン70mlの混合物に、エ チルオキサリルクロリド7.4 g の塩化メチレン30ml溶液 を撹拌下、反応温度を-20℃に保ちながら滴下した。滴 下終了後、0 ℃で4時間撹拌した。反応混合物に水を加 え、塩化メチレン層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥後、減圧で濃縮して2-オキソー2-(N, N-ジプ ロピルアミノ) 酢酸エチル9.5 g を油状物として得た。 【0264】(2) 上記生成物、水素化ホウ素ナトリ ウム、塩化リチウム及び無水テトラヒドロフランの混合 物を室温で30分間撹拌後、無水エタノールを反応温度 を0~5℃に保ちながら滴下した。滴下終了後、室温で 12時間撹拌した。反応混合物を0°Cに冷却し、1N塩 酸をpH5になるまで適下した後、減圧で濃縮した。残留 物に飽和食塩水及びクロロホルムを加え、クロロホルム 層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧で濃縮 L目的物7.7g を油状物として得た。

【0265】参考例 82--

N, N-ジプチルー2-ヒドロキシアセトアミドの製造 【0266】 参考例81におけるジプロビルアミンの代 わりにジプチルアミンを用い、参考例81と同様に反応 ・処理し、目的物を海状物として得た。

【0267】参考例 83---

【0269】参考例 84~87 → 対応する原料化合 物を用い、参考例83と同様に反応・処理し、以下の化 合物を得た。

【0270】 (<u>参考例 84</u>) ——2-プロモーN, N ージプロピルプロバンアミド; 沸点 85~87℃/ 1

【0271】(参考例 85) ― 2 ープロモーNー (4 ークロロフェニル) - N - メチルアセトアミド: 酸

点52~53℃ (イソプロパノールから再結晶) 【0272】 (参考例 86) ——2-プロモーNーメ チルーN-フェニルプロパンアミド; 沸点 135~1

45℃/1mmHg 【0273】 (参考例 87) ——2-プロモーN-エ

【0273】 (<u>参考例 87</u>) ――2ープロモーNーコ チルーNーフェニルプロパンアミド;油状物 【0274】参考例 88――

2- (5, 6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジ ニルオキシ) 酢酸の製造

を得た。 融点 90~91℃

【0275】(1) 約609水素化ナトリウム (油性)
1.0 g 及びジメチルホルムアミド80a1の混合物に5,6
つジメチルー2ーフェニルー4 (3 H) ーピリミジノン
5.0 gを反応温度を0~5℃に保ちながら加え、0℃で
3 0分間撹拌した後、両温でプロモ育酸エチル4.2 g を 着下した。第下後で後、80℃で3時間撹拌した後、反応混合物に米水及びクロロホルムを加え、クロロホルム層を 分取し、水洗した後、無水産酸ナトリウムで乾燥し、減 でご養稀した。残留物をシリカゲルカラムカロマトグラ フィーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、イソプロ パノールから再結晶して2 ー (5,6 ージメチルー2 ー コェニルー4 モリミジニルオキシ) 育様生子ル6.2 g

【0276】(2) 上記出版物6.0g、1N一木酸化 トリウム水溶液100 ml及びエクノール50mlの混合物を 室温で8時間選押した。反反混合物を破肛で濃縮し、氷 木にとかし、濃塩酸を明1になるまで加え、析出した結 晶を濾取し水洗した後、エクノールから再結晶して目的 物3.5gを得た。 融板 175~177℃ 【0277】参考例 89~90 — 対応する原料化合物を用い、参考例88と同様に反応・処理し、生成物をエタノールで再結晶して以下の化合物を得た。

【0278】 (参考例 89) — 2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-2-フェニル-4-キナゾリニルオキシ) 酢酸: 融点 155~157 $^{\circ}$ C

【0 2 7 9】 (参考例 90) — 2 - 【2 - 【4 - 夕 ロロフェニル) - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロー4 -キナゾリニルオキシ) 酢酸、酸点 195~197℃ 【0 2 8 0】参考例 91~92 — 七 e r t - ブトキ シカルボニル化した対応する原料アミノ酸を用い、参考 例70と同時に反応・処理し、以下の化合物を油状物と

【0281】 (<u>参考例 91</u>) ― 2-メチルアミノ -N-フェニル-N-プロビルアセトアミド

【0282】 (<u>参考例 92</u>) ― N-アリル-2-メチルアミノ-N-フェニルアセトアミド

【0283】参考例 93~94― tertープトキ シカルボニル化した対応する原料アミノ酸を用い、参考 例70(1)及び(3)と同様に反応・処理し、以下の 化合物を離状物として得た。

【0284】 (<u>参考例 93</u>) — N, N-ジエチル -2-メチルアミノアセトアミド

【0285】 (<u>参考例 94</u>) ― N-エチル-2-メチルアミノ-N-フェニルアセトアミド

【0286】参考例 95---

して得た。

2-アミノーN-プロピルアセトアミドの製造

【0287】対応する原料アミンを用い、参考例45と 同様に反応・処理し、目的物を油状物として得た。

【0288】実施例 1---

2 - (5, 6-ジメチルー2-フェニルー4ービリミジニルアミノ) - N, N - ジプロビルアセトアミドの製造 (0 2 8 9 1 4 - クロロー5, 6 - ジメチルー2-フェニルビリミジン1.0 g、2 - アミノーN, N - ジブロビルアをトアミド0.87 g及びトリエチルアミン0.55 gの混動に水及びりロホルムを加えてクロロホル風を入取し、無水磁酸ナトリウムで破壊後、減圧で濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、ジエチルエルーアル及びローホサンの混合溶媒体から再結晶して目的物1.3 を 名

【0290】融点 79~80℃

【0291】実施例 2~63 — 対応する原料化合物 を用い、実施例1と同様に反応・処理し、化34で表される表18~21の化合物を得た。

[0292]

【化34】

【0293】 【表18】

 $\begin{array}{c|c} & \text{HN-CH}_2\text{--CO--} \\ \text{Me} & \text{N} \\ & \text{Me} & \text{N} \end{array} \cdot \mathbf{Q}$

~						
実施例	R ₁	R ₂	R ₇	Q	融点 (℃)	再結晶溶媒
2	Pr	Pr	4-C1		74-75	Е-нх
3	Pr	Pr	3-C1		101-103	IP
4	Pr	Pr	4-F		70-71	E-HX
5	Pr	Pr	4-0Me		83-85	IP
6	Pr	Pr	4-CF ₃		83-85	HX-EA
7	Pr	Pr	4-NO ₂		135-137	IP
8	Мe	Me	Н		174-175	IP
9	Et	Et	Н		113-114	E-HX
10	Et	Et	4-C1		152-153	IP
11	Et	Et	4-F		139-140	IP
12	Et	Et	4-0Me		130-132	IP

[0294] 【表19】

表18の続き

						_
実施例	R_1	R ₂	R ₇	Q	融点 (℃)	再結晶溶媒
13	i-Pr	i-Pr	н		171-172	IP
14	Bu	Bu	Н		46-47	HX
15	Bu	Bu	4-CI		52-53	HX
16	Bu	Ba	4-F		45-46	HX
17	Et	Pr	н		69-71	E-HX
18	Et	Pr	4-CI		103-104	HX
19	Et	Pr	4-F		85-86	HX
20	Et	Pr	4-0Me		89-90	HX
21	Me	i-Bu	н		100-102	E-HX
22	Me	Ph	H		145-146	IP
23	Me	Ph	4-CI		150-152	IP
24	Me	Ph	3-C1		149-151	IP
25	Me	Ph	4-F		146-148	IP
26	Me	Ph	4-0Me		173-174	IP
27	Me	Ph	4-CF ₃		192-194	IP
28	Me	Ph	4-NO2		199-201	AC
29	Me	Ph-4-Cl	Н		165-166	IP
30	Me	Ph-2-C1	Н		137-138	IP

[0295] [表20]

表18の続き

実施例	R_1	R ₂	R ₇	Q	融点 (℃)	再結晶溶媒
31	Me	Ph-3-C1	н		129-130	IP
32	Me	Ph-4-Cl	4-C1		170-171	IP
33	Me	Ph-4-Cl	4-F		174-175	IP
34	Me	Ph-4-C1	4-0Me		157-158	IP
35	Me	Ph-4-F	Н	1/4H ₂ 0	140-142	A
36	Me	Ph-4-F	4-C1		163-164	A
37	Me	Ph-4-Br	Н		183-184	A
38	Me	Ph-4-Br	4-C1		176-177	IP
39	Me	Ph-4-Br	4-F		184-185	IP
40	Me	Ph-4-Br	4-0Me		168-169	IP
41	Me	Ph-4-OMe	H		166-167	A
42	Me	Ph-4-OMe	4-C1		173-174	A
43	Me	Ph-4-OMe	4-F		172-173	IP
44	Et	Ph	H		138-139	E
45	Et	Ph	4-C1		142-143	IP
46	Et	Ph	3-C1		135-137	IP
47	Et	Ph	4-F		132-133	IP
48	Et	Ph	4-0Me		133-134	IP
49	Et	Ph	4-CF ₃		166-167	IP
50	Et	Ph	4-NO2		180-182	AC
51	Et	Ph-4-Cl	Н		194-196	A
52	Pr	Ph	н	I	148-149	IP

[0296]

【表21】

表18の続き

実施例	\mathbf{R}_1	R ₂	R,	Q	融点 (℃)	再結溶媒
53	Pr	Ph	4-C1		174-175	A
54	Pr	Ph	4-F		164-165	IP
55	Pr	Ph	4-0Me		125-126	IP
56	Pr	Ph-4-Cl	H		167-169	A
57	Bu	Ph	H		134-135	IP
58	-CH ₂ CH=CH ₂	Ph	H		125-126	IP
59	-CH ₂ CH=CH ₂	Ph	4-C1		151-152	A
60	-CH2 CH=CH2	Ph	4-0Me		118-119	IP
61	-CH₂ △	Ph	H		105-106	E-HX
62	−CH ₂ △	Ph	4-C1		157-158	A
63	Н	Ph	H		155-156	Е

【0297】実施例 64~68 — 対応する原料化合物を用い、実施例1と同様に反応・処理し、以下の化合物を得た。

【0298】 (<u>実施例 64</u>) ――Nーシクロヘキシル -Nーメチルー2-(5,6-ジメチルー2-フェニル -4-ピリミジニルアミノ) アセトアミド; 融点 11 2~114℃ (n-ヘキサンから再結晶)

【0299】 (実施例 6.5) ----3, 5-ジメチルー 1-(5,6-ジメチルー2-フェニルー4-ピリミジ ニルアミノ) アセチルビベリジン; 融点 97~98℃ (n-ヘキサンから再結晶)

【0300】 (実施例 66) ——

(a) 2,6-ジメチル-4-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ビリミジニルアミノ)アセチルモル ホリン;融点 $151{\sim}152$ $^{\circ}$ (イソプロバノールか ら再結晶)

【0301】(b) cis-2,6-ジメチルー4ー(5,6-ジメチルー2ーフェニルー4ービリミジニルアミノ)アセチルモルホリン;実施例29aで得られた化合物をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン、酢酸エチル(3:1)の混合溶鉱で溶出し、種性の低いフラクションを集め、減圧で濃縮し、イソブロバノールから再結晶して目的物を得た。飛点162~163℃

【0302】 (c) trans-2, $6-ジメチル-4-(5, 6-ジメチル-2-フェニル-4-ビリミジェルアミ) アセチルモルリン 実施例2 a で得られた化合物をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィーに付し、<math>n-\alpha+サン$ 、前酸エデル (3:1) の最合解放で新出し、極性の部・フラションを集め、減圧で濃縮し、ジエチルエーテル及び $n-\alpha+サンの混合 溶鉱から再結晶して目的物を得た。 融点 <math>112\sim 1$ 3℃

【0303】 (実施例 67) — c i s - 3, 5 - ジ メチルー1 - (5, 6 - ジメチルー2 - フェニルー4 -ビリミジニルアミノ) アセチルピペラジン; 融点 13 $4 \sim 137$ (ジエチルエーテル及びn - ヘキサンから 再結品)

【0304】 (実施例 68) ──4- [2-(4-ク ロロフェニル) -5, 6-ジメチルー4-ピリミジニル アミノ] アセチルー2, 6-ジメチルモルホリン; 融点 212~214℃ (イソプロバノールから再結晶)

【0305】<u>実施例 69</u>——

3ーヒドロキシー2ー(5,6ージメチルー2ーフェニルー4ーピリミジニルアミノ) -N, N-ジプロピルプロパンアミドの製造

【0306】 (1) 4-クロロー5,6-ジメチルー 2-フェニルビリミジン1.8g、N-(tertープト キシカルボニル)-O-ベンジルセリンから合成した2 ーアミノ-3-ベンジルオキシ-N、N-ジプロビルプ ロバンアミド4.6 g 及びトリエチルアミン1.7 g の混合 物を150 ℃で5時間操作した。反応混合物を実施例1 と 同様に処理し、3 -ベンジルオキシ-2 - (6、6 -ジ メチル-2 -フェニル-4 -ビリミジニルアミノ) -N、N -ジプロビルプロバンアミド3.5 g を油状物とし て得た。

【0307】(2) 上記生成物3.4g、酢酸50ml、水10ml、エタノール10ml及び10%パラジウム炭減0.5gの混合物を水車が倒気下、60℃で5時間操件上径後、反応混合物を濾過した。濾波を減圧で濃縮し、ジエチルエーデル及びnーペキサンの混合溶媒から再結品して目的物2.5gを発作。 離点 132~133℃

【0308】実施例 70--

2- [メチル- (5, 6-ジメチル-2-フェニル-4 -ピリミジニル) アミノ] -N, N-ジプロピルアセト アミドの製造

【0309】実施例1における2-アミノーN、Nージプロピルアセトアミドの代わりに、2-メチルアミノーN、Nージプロピルアセトアミドを用い、実施例1と同様に反応・処理し、生成物に塩酸イソプロパノールを加え、折出した結晶を離取し、ジエチルエーテルで洗浄して目的物の塩酸塩・1/10水和物を得た。酸点 162~165℃

【0310】実施例 71~78— 対応する原料化合物を用い、実施例1と同様に反応・処理し、化35で表される表22の化合物を得た。

[0311]

[化35]

【0312】 【表22】

			_	_		
実施例	R_1	R ₂	R ₄	R,	融点 (℃)	再結晶溶媒
71	Pr	Pr	Et	Cl	85-86	нх
72	Pr	Pr	Et	OHe	111-112	HX
73	Me	Ph	Me	н	117-119	IP
74	Me	Ph	Me	F	140-141	IP
75	Me	Ph	Me	ONe	151-152	IP
76	Мe	Ph-4-C1	Me	н	114-115	IP
77	Me	Ph	Et	н	107-108	HΧ
78	Me	Ph	Et	C1	100-101	HX

【0313】実施例 79——

【0314】実施例1における2ーアミノーN、Nージ フロピルアセトアミドの代わりに、Nー(4ークロロフ ェニル)-Nーメチルー2 一ピロリジンカルボキサミド を用い、実施例1と同様に反応・処理し、生成物に塩酸 ジエチルエーデルを加え、折出した結晶を離取し、ジエ チルエーデルで洗浄して目的物の塩酸塩を得た。 融点

【0315】実施例 80---

119~121℃

 $N-(4-\rho pp Tx=n)-N-y fy n-1-(5,6-ジ y fy n-2-Tx=n)-4-ピ y ミジニル)-2-ピペリジンカルボキサミドの製造$

【0316】実施例1における2-アミノーN、Nージ プロピルアセトアミドの代わりに、Nー (4-クロロア エニル) -N-メチルー2 - ピベリジンカルボキサミド を用い、実施例1と同様に反応・処理し、生成物をジエ チルエーテル及びn-ヘキサンの混合溶媒から再結晶し て目的物の 1/10 塩酸塩を得た。酸点 149~151 ℃

【0317】実施例 81---

2, 3-ジヒドロ-1-(5, 6-ジメチル-2-フェ ニル-4-ピリミジニル)-N, N-ジプロピル-1H -インドール-2-カルボキサミドの製造

【0318】実施例1における2-アミノーN、N-ジ プロピルアセトアミドの代わりに、2,3-ジヒドロー N、N-ジプロピル-1H-インドール-2-カルボキ サミドを用い、実施例1と同様に反応・処理し、生成物 をn-ハキサンから再詰品して目的物の1/4 水和物を得 た。 雑点 167~1680

【0319】実施例 82--

【0320】実施例1における2-アミノ-N, N-ジ

プロビルアセトアミドの代わりに、N- (4-クロロフェニル) - 2、3 - ジヒドロ-N-メチル-1H-インドール-2 - カルボキサミドを用い、実施例1と同様に反応・処理し、生成物をメタノールから再結晶して目的物の1/10進度性・1/4 水和物を得た。酸点 236~2

【0321】実施例 83---

38℃

2-(5-xチルー6-yチルー2-7ェニルー4-ピリミジニルアミノ) -N, N-ジプロピルアセトアミドの製造

【0322】実施例1における4-クロロー5,6-ジ メチルー2-フェニルビリミジンの代わりに、4-クロ ロー5-エデルー6-メチルー2-フェニルビリミジン を用い、実施例1と同様に反応・処理し、生成物をジエ チルエーデル及びnーへキサンの混合溶媒から再結晶し て自的物を得た。 酸在83~84℃

【0323】実施例 84---

N- (4-クロロフェニル) -2- (5-エチル-6-メチル-2-フェニルー4-ピリミジニルアミノ) -N -メチルアセトアミドの製造

【0324】実施例1における4-クロロー5,6-ジメチル-2-フェニルビリミジン及び2-アミノーN, ルージプロビルアセトアミドの代わりに、4-クロロー 5-エチルー6-メチル-2-フェニルビリミジン及び 2-アミノーN-(4-クロロフェニル)ーN-メチル アセトアミドをそれぞれ用い、実施例1と同様に反応・ 処理し、生成物をイソプロパノールから将結晶して目的 物を得た。 離点 142-143℃

【0325】実施例 85--

2- (6-エチル-5-メチル-2-フェニル-4-ピ リミジニルアミノ) -N, N-ジプロピルアセトアミド の製造

【0326】実施例1における4-クロロー5、6-ジ メチルー2-フェニルビリミジンの代わりに、4-クロ ロー6-エデルー5-メチルー2-フェニルビリミジン を用い、実施例1と同様に反応・処理し、生成物をジエ チルエーテル及びnーペキサンの語合溶媒から再結晶し て目的物を得た。 融本 83~84℃

【0327】実施例 86---

2- (6-イソプロビルー5-メチルー2-フェニルー 4-ビリミジニルアミノ) -N, N-ジプロビルアセト アミドの劇造

【0328】実施例1における4-クロロー5、6-ジ ゲルー2-フェニルビリミジンの代わりに、4-クロ ロー6-インプロビルー5-メチルー2-フェニルビリ ミジンを用い、実施例1と同様に反応・処理し、生成物 をジエチルニーテル及びnーペキサンの混合溶媒から再 結晶して目的参考性。

【0329】実施例 87---

2- (6-メチル-2-フェニル-4-ピリミジニルア ミノ) -N, N-ジプロピルアセトアミドの製造

【0330】実施例1における4-クロロー5,6-ジ メチルー2-フェニルビリミジンの代わりに、4-ク リー6-メチルー2-フェニルビリミジンを用い、実施 例1と同様に反応・処理し、生成物をジェデルエーテル から再結晶して目的物を得た。 融点 107~108

【0331】実施例 88-

2 - (6 - メチルー 2 - フェニルー 4 - ビリミジニルア ミノ) - NーメチルーNーフェニルアセトアミドの製造 [0 3 3 2] 実施例1 における 4 - クロロー 5, 6 - ジ メチルー 2 - フェニルビリミジン及び 2 - アミノーN, Nージプロビルアセトアミドの代わりに、それぞれ 4 -クロロー 6 - メチルー 2 - フェニルビリミジン及び 2 -アミノーNーメチルーNーフェニルアセトアミドを用い、実施例1 と同様に反応・処理し、生成物をイソプロ パノールから再結晶して目的物を得た。 徹底 134 ~ 136

【0333】実施例 89--

 $2-(5-\rho u n - 6-x f n - 2-7 z = n - 4- U$ リミジニルアミノ) -N-x f n - N-7 z = n r v hアミドの刺清

【0334】実施例88で得られた2-(6-メチルー 2-フェニルー4ーピリミジニルアミノ)ーNーメチル・ Nーフェニルアセトアミド1.0g、Nークロロコハク 酸イミド0.44g及び酢酸は5mlの混合物を90℃3時間機件した後、反応混合物を減圧で濃縮した。残液に外水30mlを離収し、水洗した後、生成物をイソプロパノールから再結晶して目的物 1.1gを得た。機成 154~155℃

【0335】実施例 90---

2-(5-プロム-6-メチル-2-フェニル-4-ピ

リミジニルアミノ) - N-メチル-N-フェニルアセト アミドの製造

【0336】実施例89におけるNークロロコハク酸イミドの代わりに、Nープロモコハク酸イミドを用い、実施例89と同様に反応・処理し、生成物をイソプロパノールから再結晶して目的物を得た。 融点 160~162℃

【0337】実施例 91---

2-(2-7 = -N-6-N = -N-3 = -N-4 = -

【0338】実施例1における4-クロロー5、6-ジ チチルー2-フェニルピリミジンの代わりに、4-クロ ロー6ートリフルオロメチル-2-フェニルピリミジン を用い、実施例1と同様に反応・処理し、生成物をイソ プロパノールから再結晶して目的物を得た。 融点 1 28~130℃

【0339】実施例 92--

2-(5-クロロ-2-フェニル-6-トリフルオロメ チルー4-ピリミジニルアミノ) -N, N-ジプロピル アセトアミドの製造

【0341】実施例 93~99 — 対応する原料化合物を用い、実施例1と同様に反応・処理し、化36で表される表23の化合物を得た。

[0342]

[化36]

【0343】

•

実施例	R ₁	R ₂	Rs	R ₇	Q	融点 (℃)	再結晶溶媒
9 3	Pr	Pr	н	Н		102-103	е-нх
94	Pr	Pr	Н	Cl		146-148	IP
9 5	Me	Ph	Н	CI	1/10HCI	180-181	A
96	Me	Ph-4-Cl	Н	Н	1/4H ₂ 0	157-158	IP
9 7	Pr	Pr	Me	Н		139-140	IP
98	Pr	Pr	Me	Cl		129-130	IP
99	Me	Ph	Me	Н		146-147	IP

【0344】実施例 100

3. 5-ジメチル-1-(2,6-ジフェニル-4-ピ リミジニルアミノ) アセチルピペリジンの製造

【0345】実施例1における4-クロロ-5,6-ジ メチル-2-フェニルビリミジン及び2-アミノ-N, N-ジプロピルアセトアミドの代わりに、4-クロロー 2. 6-ジフェニルピリミジン及び1-アミノアセチル -3,5-ジメチルピペリジンをそれぞれ用い、実施例 1と同様に反応・処理し、生成物をイソプロパノールか ら再結晶して目的物を得た。 融点 134~135℃ 【0346】実施例 101---

2 - (2 - 7x - 4 - 27x - 4 - 27x - 47x -Nージプロピルアセトアミドの製造

【0347】実施例1における4-クロロ-5,6-ジ メチルー2-フェニルビリミジンの代わりに、Rec. Tra v. Chim. Pays-Bas, 86, 15(1967)記載の方法に従って合 成した4-クロロー2-フェニルピリミジンを用い、実 施例1と同様に反応・処理し、生成物をジエチルエーテ ルから再結晶して目的物を得た。融点 74~75℃ 【0348】実施例 102--

2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-2-フェニルー 4-キナゾリニルアミノ)-N. N-ジプロピルアセト アミドの製造

【0349】4-クロロー5,6,7,8-テトラヒド

ロー2-フェニルキナゾリン1.0 g. 2-アミノ-N. N-ジプロピルアセトアミド0.78 g及びトリエチルアミ ン0.5 g の混合物を攪拌下に150 ℃で3時間加熱還流し た。反応混合物に水及びクロロホルムを加え、クロロホ ルム層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧で 濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、ジエチルエー テル及びn-ヘキサンの混合溶媒から再結晶して目的物 1.3 g を得た。 融点 87~88℃

【0350】実施例 103~112--対応する原料 化合物を用い、実施例102と同様に反応・処理し、化 37で表される表24で表される化合物を得た。

[0351] [/k.3 7]

【表24】

実施例	R ₁	R ₂	R4	R ₇	Q	融点 (℃)	再結溶媒
103	Pr	Pr	н	F		88-89	нх
104	Pr	Pr	Н	Cl		98-99	E-HX
105	Bu	Bu	Н	Н		71-72	HX
106	Bu	Bu	Н	F		65-66	HX
107	Bu	Bu	н	Cl		83-84	HX
108	Me	Ph-4-C1	н	Н		225-227	M
109	Me	Ph-4-C1	Н	Cl		177-178	IP
110	Pr	Pr	Me	Н	HC1, 3/4H ₂ 0	154-156	IP
111	Me	Ph-4-Cl	Me	Н	1/10HC1	176-177	IP
112	Me	Ph-4-Cl	Me	F		139-140	IP
		1	1		1	1	

【0353】実施例 113~117——対応する原料 化合物を用い、実施例102と同様に反応・処理し、化

38で表される表25で表される化合物を得た。 【0354】 【化38】 【0355】 【表25】

尖施例	Α	R ₇	融点 (℃)	再結晶溶媒
113	0	н	164-165	IP
114	0	F	212-214	A
115	0	C1	225-227	A
116	NH	н	178-179	IP
117	NH	F	195-197	IP
				1

【0356】実施例 118——

3-ヒドロキシー2-(5,6,7,8-テトラヒドロ -2-フェニルー4-キナゾリニルアミノ)-N,N-ジプロピルプロパンアミドの製造

【0358】(2) 上記生成物3.0g、酢酸100ml及び10%パラジウム炭素1.0gの混合物を水素雰囲気下60で6時間操件した後、反応混合物を濾過した。端液を減圧で濃縮し、ジエチルエーデルから再結晶して目的物2.0gを骨た。 融点 119~120℃

【0359】実施例 119~120~ 実施例102 における2-アミノーN, N-ジプロピルアセトアミド の代わりに、対応する原料化合物を用い、実施例102 と間様に反応・処理し、以下の化合物を得た。

【0360】 (<u>実施例 119</u>) ——1-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-2-フェニル-4-キナゾリニル) -N, N-ジプロピル-2-ピロリジンカルボキサミド; 融点 123~124℃ (ジエチルエーテルから 両結晶)

【0361】 (実施例 120) ――N- (4-クロロフェニル) -1- (5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-2 -フェニル-4-キナゾリニル) -N-メチル-2-ピロリジンカルボキサミド・1/4 水和物; 融点 80~8 2℃ (n-ヘキサンから再結晶)

【0362】実施例 121— 2-(5-=トロ-2-フェニル-4-ピリミジニルア ミノ)-N、N-ジプロピルアセトアミドの製造

【0363】4-クロロー5-ニトロー2-フェニルビリミジシ6.0g、2-アミノーN、Nージプロピルアセトアミド6.0g、トリエチルアミン5.2g及びイソプロパノール70mlの混合物を6時間加熱運流した。反応混合物を被圧で譲縮し、接留物にクロロホルム及び水を加燥後、減旺で濃縮した。残婚物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、エタノールから再結晶して目的物8.8gを得た。融点142~143℃

【0364】実施例 122---

2-(5-r)(1-2-r)(1-2-r)(1-2-r) 3-r) - N、Nージプロピルアセトアミドの製造 実施例 1-2-r で持られた 2-(5-r)(1-r)(1-r) 2-r - N・Nージプロピルア セトアミド 1-9 g、エタノール60ml及び109%パラジウム

炭素0.2 g の混合物を木素雰囲気下、室温で 3 時間撹拌 した後、反応混合物を濾過した。 濾液を減圧で濃縮し、 ジエチルエーテルから再結晶して目的物1.5 g を得た。 繰点 120~122℃

【0365】実施例 123---

Nーメチルー2 - (5 - ニトロー2 - フェニルー4 ー ビ リミジニルアミノ) - N - フェニルアセトアミドの製造 【0366】実施例121における2 - アミノーN, N ージプロピルアセトアミドの代わりに、2 - アミノーN ーメチル-N - フェニルアセトアミド7.3 g を用い、実 施例121と同様に反応・処理し、生成物をエタノール から再結晶して目的物10.1gを得た。 融点 194~ 196℃

【0367】実施例 124---

【0369】実施例 125---

2- (5-アセチルアミノ-2-フェニル-4-ピリミ ジニルアミノ) - N-メチル-N-フェニルアセトアミ ドの製造

【0370】実施例124で得られた2-(5-アミノ -2-フェニルー4ーツミジニルアミノ) -Nーメチ ルーNーフェニルアセトアミド3.6g、無水酢酸10ml及 びピリジン Talの混合物を金温で4時間規律した。反応 混合物にクロロホルムを加え、1N塩酸で洗浄し、次い で総和戊酸未兼ナトリウム水溶液で洗浄した後、クロロ エルム層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減 で濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ イーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、エタノール から再結晶して目的物1.0gを得た。 融点 200~ 201℃

【0371】実施例 126--

2-(5-x++)カルボニルー2-7ェニルー4-ピリミジニルアミノ)-N, N-ジプロピルアセトアミドの劇音

【0373】実施例 127---

2-(5-ヒドロキシメチル-2-フェニル-4-ピリミジニルアミノ)-N, N-ジプロピルアセトアミドの製造

【0374】実施例126で得られた2-(5-エトキ

シカルボニルー2ーフェニルー4ーピリミジニルアミ ハーN、Nージプロピルアセトアミド3.0g、水素化 ホウ素ナトリウム0.6g、塩化リチウム0.7g及びテト ラヒドロフラン20mlの混合物に無木エタノール20mlを0. を、0~5℃で前下した。反応混合物を室温で5時間接半した 後、0~5℃で1 N塩酸を用ちになるまで加え、減圧で 濃縮した。残留物に食塩水及びクロロホルムを加えクロ ロホルム層を分取し、無水配酸ナトリウムで乾燥後、減 圧で濃縮した。 突留物をシリカゲルカラムカロマトグラ フィーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、イソブロ バノールから再結晶して目的物2.0gを得た。 酸点 167~168℃

【0375】実施例 128---

2- [2-(4-フルオロフェニル) -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロ-4-キナゾリニルオキシ] -N, N-ジプロピルアセトアミドの製造

【0377】実施例 129~135 — 対応する原料 化合物を用い、実施例128と同様に反応・処理し、化 39で表される表26の化合物を得た。

【0378】 【化39】

【表26】

実施例	R ₁	R ₂	R,	R ₈	融点 (℃)	再結晶溶媒
129	Pr	Pr	2-C1	н	75-76	HX
130	Pr	Pr	3-C1	Н	100-101	HX
131	Pr	Pr	4-CI	Н	119-120	IP
132	Pr	Pr	2-F	4-F	93-94	HX
133	Bu	Bu	Н	н	84-85	HX
134	Bu	Bu	4-F	н	90-91	HX
135	Bu	Bu	4-C1	н	105-106	IP

【0380】実施例 136-

2 ○ (5.6 でジメチルー2 ーフェニルー4 ービリミジニルオキシ) ーN、Nージプロビルアセトアミドの製造 [0381] 5.6 でジチルー2 ーフェニルー4 ービリミジニルオキシ) ーN、Nージプロビルアセトアミドの製造 (3H) ービリミジノン1.5 変 反びジメチルルムアドク加iの混合物に0~5 でで終60% 水素化ナトリウム (油性) 0.3 g を加え、0 でで1 時間接棒後、両面で2 一プロモーN、Nージプロビルアセトアミド1.6 f gを加え、室温で2 時間提粋した。反応混合物にクロロホルム及び水木を加え、クロロホルム屋を分散し、状在に後、無木破散ナリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、nーペキサンから再結晶して自物物に2 g を得た。 機点 88~89℃

【0382】 実施例 137~163——対応する原料 化合物を用い、実施例136と同様に反応・処理し、化 40で表される表27及び表28の化合物を得た。 【0383】

【化40】

							融点	再結晶
実施例	R ₅	R ₆	R ₁	R ₂	R ₇	Q	(C)	溶媒
137	Me	Me	Pr	Pr	4-CI		128-130	Е-нх
138	Me	Ne	Pr	Pr	4-F		131-133	A
139	Me	Ne	Pr	Pr	4-0Me		87-88	HX
140	Me	Me	Pr	Pr	3-C1		82-84	E-HX
141	Me	Me	Pr	Pr	4-CF ₃		109-111	HX
142	Me	Ne	Pr	Pr	4-NO2		157-159	M
143	Me	Ne	Me	Ph	Н		138-139	IP
144	Me	Me	Me	Ph	4-CI		159-161	A
145	Me	Me	Me	Ph	3-C1		170-173	IP
146	Me	Ne	Me	Ph	4-0Me		157-159	IP
147	Me	Ne	Me	Ph	4-CF ₃		159-161	IP
148	Me	Me	Me	Ph	4-NO ₂		179-181	AC
149	Me	Me	Me	Ph-4-C1	Н		168-170	IP
150	Me	Ne	Me	Ph-4-C1	4-0Me		142-143	A
151	Me	Ne	Et	Ph	Н		130-132	IP
152	Me	Me	Et	Ph	4-CI		170-171	A
153	Me	Me	Et	Ph	3-CI		151-153	IP
154	Me	Me	Et	Ph	4-F		156-158	IP
155	Me	Ne	Et	Ph	4-CF ₃		148-150	IP
156	Et	Me	Me	Ph-4-C1	н	1	100-101	E-HX

[0385]

表27の続き

実施例	R ₅	R ₆	R_1	R ₂	R,	Q	融点 (℃)	再結晶溶 媒	
157	Me	Et	Pr	Pr	н		62-63	нх	
158	Н	Ph	Pr	Pr	н		82-83	E	
159	Me	Ph	Pr	Pr	Н		78-79	HX	
160	Н	CF ₃	Pr	Pr H 109-1	109-110	IP			
161	-(CH:)4-	Pr	Pr	н		92-93	E-HX	
162	-(CH;)4-	Me	Ph-4-C1	н		140-141	IP	
163	163 -(CH ₂) ₄ - Me		Ph-4-C1	4-C1	1/4H₂0	200-202	A		

【表28】

【0386】実施例 164---

N-エチル-2-(5,6-ジメチル-2-(4-ニトロフェニル)-4-ピリミジニルオキシ]-N-フェニルアセトアミドの製造

【0387】実施例136における5,6ージメチルー 2-フェニルー4ー(3H)ービリミジンン及び2-ロモーN、Nージブロピルアセトアミドの代わりに、 5,6ージメチルー2ー(4ーニトロフェニル)ー4ー (3H)ービリミジノン及び2ープロモーNーエチルー Nーフェニルアセトアミドをそれぞれ用い、実施例13 6と同様に反応・処理し、生成物をアセトニトリルから 再結晶して目的物を得た。 融点 189~190℃

【0388】実施例 165--

2-[2-(4-アミノフェニル)-5,6-ジメチル -4-ピリミジニルオキシ)-N-エチル-N-フェニ ルアセトアミドの製造

【0389】実施例164で得られた2-(5,6-ジ メチルー2-(4-ニトロフェニル)-4-ビリミジニ ルオキシ]-N-エチルートーフェニルアセトアミド2, 3 8,5%バラジウム炭素0,4 g、エタノール30 m.及 グタロロホルム10 ml の混合物を木素雰囲気下、室温で 3時間謄単した後、反応混合物を濾過した。濾液を減圧 で濃縮し、アセトニトリルから再結晶して目的物の1/ 10水和物2.1gを得た。 融点 183~185℃ 【0390】実施例 166-

2-(6-メチル-2-フェニル-4-ピリミジニルオ キシ) -N, N-ジプロピルアセトアミドの製造

【0391】実施例136における5,6-ジメチルー 2-フェニルー4-(3H) -ピリミジノンの代わり に、6-メチル-2-フェニル-4-(3H)-ピリミ ジノンを用い、実施例136と同様に反応・処理し、生 成物をn-ヘキサンから再結晶して目的物を得た。 融 点 68~69℃

【0392】実施例 167---

2-(5-クロロー6-メチル-2-フェニル-4-ピ リミジニルオキシ) -N, N-ジプロピルアセトアミド の制造

【0393】実施例166で得られた2-(6-メチル -2-フェニル-4-ピリミジニルオキシ)-N, N-ジプロピルアセトアミドを用い、実施例89と同様に反 応・処理し、生成物をイソプロパノールから再結晶して 目的物を得た。融点 90~91℃

【0394】実施例 168---

2-(5-プロモー6-メチル-2-フェニル-4-ピ リミジニルオキシ) - N、N - ジプロピルアセトアミド の製造

【0395】実施例166で得られた2-(6-メチル -2-フェニル-4-ピリミジニルオキシ) -N. N-ジプロピルアセトアミドを用い、実施例90と同様に反 応・処理し、生成物をイソプロパノールから再結晶して 目的物を得た。融点 107~108℃

【0396】実施例 169---

2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-2-フェニルー 4-キナゾリニルオキシ)-N, N-ジプロピルプロバ ンアミドの製造

【0397】実施例136における5、6-ジメチルー 2-フェニルー4-(3H)ーピリミジノン及び2-ブ ロモーN、Nージプロピルアセトアミドの代わりに、 6. 7. 8ーテトラヒドロー2ーフェニルー4ー

(3H) ーキナゾリノン及び2ープロモーN. Nージプ ロピルプロパンアミドをそれぞれ用い、実施例136と 同様に反応・処理し、生成物をn-ヘキサンから再結晶 して目的物を得た。融点 73~74℃

【0398】実施例 170--

3, 5-ジメチル-1-(5, 6-ジメチル-2-フェ ニルー4-ピリミジニルオキシ)アセチルピペリジンの 製造

【0399】2-(5.6-ジメチル-2-フェニルー 4 - ピリミジニルオキシ) 酢酸1.2g. 3.5-ジメチ ルピペリジン0.7g、ベンプトリアゾール-1-イルオ キシートリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム・ヘキサ フルオロホスフェート (BOP試薬) 2.26 g及びジメチ ルホルムアミド20mlの混合物に0~5℃でトリエチルア ミン0.52 gを加え、室温で6時間撹拌した。反応混合物 にクロロホルム及び氷水を加え、クロロホルム層を分取 し、水洗した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧で 濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、n-ヘキサン から再結晶して目的物1.4 g を得た。融点 100~1 0.1℃

【0400】実施例 171~173---実施例170 における3、5-ジメチルピペリジンの代わりに対応す る原料化合物を用い、実施例170と同様に反応・処理 以下の化合物を得た。

【0401】 (実施例 171) ---2, 6-ジメチル -4-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ビリミ ジニルオキシ) アセチルモルホリン:融点 123~1 24℃ (イソプロパノールから再結晶)

【0402】 (実施例 172) --- 3、5 - ジメチル -1-(5、6-ジメチルー2-フェニルー4ーピリミ ジニルオキシ) アセチルピペラジン・1/4 水和物: 融点 107~110°C (ジエチルエーテル及びn - ヘキサ ンの混合溶媒から再結晶)

【0403】 (実施例 173) ---2, 3-ジヒドロ -1-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミ ジニルオキシ) アセチル-1H-インドール;融点 2 10~212℃ (アセトニトリルから再結晶)

【0404】実施例 174~188 --- 対応する原料 化合物を用い、実施例170と同様に反応・処理し、化 41で表される表29で表される化合物を得た。

[0405]

【化41】

[0406] 【表29】

実施例 R ₅ R ₈ R ₁ R ₂		R ₂	R,	融点 (℃)	再結晶溶媒		
174	Me	Ne	Ме	Ме	н	128-129	IP
175	Me	Me	Et	Et	Н	88-90	E-HX
176	Me	Ne	Et	Et	CI	148-149	IP
177	Me	Me	Bu	Bu	Н	99-100	E-HX
178	Me	Me	Pr	Ph	н	151-152	IP
179	-(CH	2)4-	Et	Et	Н	100-101	E-HX
180	-(CH	2)4-	Me	Ph	Н	135-137	IP
181	-(CH	2)4-	Me	Ph	CI	148-150	IP
182	-(CH	2)4-	Pr	Ph	Н	158-160	IP
183	-(CH	2)4-	Н	Ph-4-F	Н	178-179	M
184	-(CH	2)4-	Me	Ph-4-F	Н	164-165	IP
185	-(CH	2)4-	Н	Ph-4-Cl	H	179-180	A
186	-(CE	2)4-	Me	Ph-2-C1	Н	165-166	A
187	-(CH	2)4-	Me	Ph-3-C1	н	180-182	A
188	-(CH	2)4-	Me	CH₂ Ph	Н	91-92	E

【0407】実施例 189

2-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジ ニルオキシ)-N-フェニルアセトアミドの製造

【0408】実施例170における3,5ージメチルビベリジンの代わりにアニリンを用い、実施例170と同様に反応・処理し、生成物をイソプロパノールから再結品して目的物を得た。 融点 212~213℃

【0409】 実施例 190---

Nーシクロプロピルメチルー2 - (5,6-ジメチルー 2-フェニルー4ーピリミジニルオキシ) - Nーフェニ ルアセトアミドの製造

【0410】実施例189で得られた2-(6,6-ジメテルー2ーフェニルー4ーピリミジニルオキシ)ーN
フェニルアセトアミド1.5 g 及びジメチルホルムアミド30ml の混合物にの-5°0で物60%水素化ナトリウム(油性)0.2 g を加え、0°でで1時間競拌した。同温度で臭味シカープロビルメチル0.67 gを加え、整隘で2時間焼拌した。反応液にクロロホルム及び氷水を加え、クロロホルム場を分取し、水洗した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。クロロホルムを延圧で素能後、残落をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、インブロバノールから再結晶して目的物1.56 gを費片、融金、119-121℃

【0411】実施例 191--

N-アリル-2-(5,6-ジメチル-2-フェニル-4-ピリミジニルオキシ)-N-フェニルアセトアミド の製造

【0412】実施例190における臭化プロピルメチルの代わりに臭化プリルを用い、実施例190と同様に反応・処理し、生成物をイソプロパノールから再結晶して目的物を得た。 融点 129~131℃

【0413】実施例 192~196 対応する原料 化合物を用い、実施例170と同様に反応・処理し、以 下の化合物を得た。

【0414】 (実施例 192) — 1-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-2-フェニルー4ーキナゾリニ ルオキシ) アセチルー3, 5-ジメチルピペリジン; 敝 λ 134~135 λ (ジェチルエーテルから再結晶) 【0415】 (実施例 193) — 4-(5, 6,

【0415】(美施例 193) — 44 (5, 6, 7, 8 → F トラヒドロー2 → フェニルー4 → キナゾリニ ルオキシ) アセチルー2, 6 → ジメチルモルホリン;融点 161~163℃ (イソプロパノールから再結晶)

【0417】 (実施例 195) — 4-〔2- (4-クロロフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-4 ーキナゾリニルオキシ] アセチル-2, 6-ジメチルモ ルホリン; 融店 171~173℃ (イソプロパノール から再結晶)

【0418】 (実施例 196) ——1- [2-(4-クロロフェニル) -6, 6, 7, 8-テトラヒドロ-4 -キナゾリニルオキシ] アセチルーcis-3, 5-ジ メチルピペラジン・9/10 塩酸塩;融点 265~26 8℃ (エタノールから再結晶)

【0419】実施例 197---

cis-3,5-ジメチル-1-[(5,6-ジメチル -2-フェニル-4-ピリミジニル)-2-ピロリジンカルボニル]ピペラジンの製造

【0420】(1) 実施例1における2-アミノー

N、Nージプロビルアセトアミドの代わりに、プロリン ベンジルエステル塩酸塩4.0gを用い、実施例1と同様 に反応・処理し、生成物をイソプロパノールから再結晶 して1-(5,6-ジメチルー2-フェニルー4ービリ ミジニル) -2-ビロリジンカルボン酸4.0gを得た。 磁点 90-92℃

【0421】(2) 上記生成物3.8g、エタノール10 α I及び10%パラジウム炭素1.0gの混合物を木業雰囲 気下、室温で8時間撹拌した後、反応混合物を濾過し た。譲液を現任で驀縮し、インプロパノールから再結品 し、N-(5,6-ジメチルー2-フェニルー4ービリ ミジニル)プロリン2.5gを得た。 離点 228~2 31℃

【0422】 (3) 上記生成物1.2 g、c i s − 3, 5 − ジメチルビベラジン0.6 g、B O P 改革1.2 で 5 で 7 g 及び ジメチルホルムアミド30ml の混合物に 0 ~ 5 で で トリエ チルア ミン0.52 gを加え、整温で 5 時間撹拌した。反応 混合物に 2 つ ロ ホルム層 を分取し、 木然した後、無水破散ナトリウムで敷土し、 綾圧で濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出・精製し、ジエチルエーテルから再結晶して目的物の1/2 水和物1.4gを得た。 離点 160~162℃

【0423】実施例 198~204 — 対応する原料 化合物を用い、実施例1と同様に反応・処理し、化42 で表される表30の化合物を得た。

[0424] [化42]

#4 N-CH2-CO-N R1

【0425】 【表30】

実施例	R ₁	R ₂	R4	R ₇	融点 (℃)	再結晶溶媒
198	Et	Et	Me	Cl	131-132	IP
199	Pr	Pr	Me	C1	84-86	HX
200°	Me	Ph	Me	C1	139-140	IP
201	Et	Ph	Me	C1	102-103	HX
202	Pr	Ph	Me	Cı	103-104	HX
203	-CH2 CH=CH2	Ph	Me	C1	107-108	HX
204	Н	Ph	Н	Cl	205-206	A

*:1/4水和物として得た。

化合物を得た。
【0429】 (実<u>施例 206</u>) ——N, Nージメチル
-2-[5, 6-ジメチル-2-(4-トリフルオロメ
チルフェニル) -4-ピリミジニルアミノ] アセトアミ
ド: 磯点 165~166℃ (n ~へキサンから再終

晶)

【0431】 (実施例 208) — 2- [メチルー [5, 6-ジメチルー2- (4-トリフルオロメチルフェニル) -4-ビリミジニル] アミノ] -N-プロビルアセトアミド; 離点 84~85 $^{\circ}$ (n-ヘキサンから 再結晶)

【0432】製剤例 1: 錠剤の製造--

【0433】 【表31】

・2- [2- (4-クロロフェニル) -5, 6-ジメチル-4-ピリミジニルアミノ] -N- (4-メトキシフェニル) -N-メチルアセトアミド・・・・・・・・・・・ 1 g

·乳糖···· 84 g

・トウモロコシデンプン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
[0434]上記成分を常法により混合、造粒した後、 [0436] 1錠あたり145 mgで打錠、1000錠を製する。 [表32] [0435] 製州何 2: 絵刹の製造—
・2 − [5,6 −ジメチル−2 − (4 − トリフルオロメチルフェニル) −4 − ビ リミジニルアミノ) − N, N −ジプロビルアセトアミド・・25 g ・乳酸・・・・・70 g トウキニコシデンブン・・・・20 g 結晶セルロース・・・25 g ヒドロキシプロビルセルロース・・・3 g ・経質無水ケイ酸・・・・・0.7 g
【0437】上記成分を常法により混合、造粒した後、
・2 - [2 - (4 - クロロフェニル) - 5, 6 - ジメチルー4 - ピリミジニルア ミノ] - N, N - ジプロピルアセトアミド・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
【0 4 4 0】 常法により、上記成分を混合造粒し、顆粒 【0 4 4 2】 200 mg をカブセルに充填し、1000カブセルを製する。 【表3 4】 【0 4 4 1】 <u>製料例 4</u> : 散剤の製造—
・N- (4-クロロフェニル) -N-メチル-2- (5, 6-ジメチル-2-フェニル-4-ビリミジニルアミノ) アセトアミド・・・・ 10 g ・乳糖・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
【0443】常法により、上記成分を混合した後、散剤 【0445】 に製する。 【表35】 【0444】製剤側 5: 注射剤の製造——
・2-[2-(4-クロロフェニル)-5,6-ジメチル-4-ピリミジニルア ミノー NーメチルーNーフェニルアセトアミド・・・・ 10 g ・エタノール・・・・・・ 200 g ・HCO-60・・・・・・ 2 g ・クエン酸・・・・・・・ 10 g

・ソルビトー	ル	•	•	٠	٠	•	•	•	•	٠	•	٠	٠	•	٠	٠	•	٠	•	•	٠	50 g
・水酸化ナト	IJ	ゥ	Д	٠	٠	•	•		•	٠	•	٠	•	•	٠	•	•	٠	•	•	٠	適量
・注射用水・	٠	٠	٠	٠	٠	•	•	•	•	٠	•	٠	٠	٠	٠	٠	•	٠	٠	•	٠	適量

全量 2000 ml

【0446】2-〔2-(4ークロロフェニル)-5、 6ージメチルー4ービリミジニルアミノ]-Nーメチル Nーフェニルアセトアミドをエタノール及びHCOー 60の配合徳に溶解し、これに適量の定針用水に加え、 クエン酸及びソルビトールを認加後、水酸化ナトリウム でp日値を4.5 に調整し、注射用水を加えて全量調製す る。この溶液をメンプランフィルター(0.22μm)で譲 通し、減液を2 m1アンブル中に充填し、次いでこれを12 1 ℃で20分間越南する。

【0447】 【発明の効果】以上説明したように、式(I)で表され る化合物及びその生理的に許容される酸付加塩は、末梢 型BZの。交容体に対して激失的でかつ顕著方線和性を 示すと共に、動物試験でも抗不安作用、抗てんかん作用 等の優れた素理作用を示すので、不安間速失意(神経 症、心身症、その他の不安解当),うつ病、てんかんな どの中枢性処患、狭心症、高血圧症などの循線器系疾患 の精療薬及び下的薬として消化さる。また、式(1) で表される化合物及びその生理的に許容される酸付加塩 は、多発性硬化症などの免疫性神経疾患、或い注リウマ 子などの免疫性炎症疾患の治療薬及び予防薬として期待 される。

フロントページの続き

(72)発明者 伊藤 眞里 大阪府吹田市津雲台5丁目7番12号